

(11) Publication number:

63171678 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(51) Intl. Cl.: B05D 7/00 A61K 7/00 A61K 7/02 A61K

47/00 A61K 47/00 B01J 20/26 B05D 7/24 B32B 27/00 C08K 9/06 C08K 9/06 C09C 3/12 C09C 3/12 C09D 7/12 C12N 11/08

G01N 30/48

(21) Application number: 62000218

(22) Application date: 06.01.87

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

15.07.88

(84) Designated contracting states:

(71) Applicant: SHISEIDO CO LTD

(72) Inventor: KUTSUNA YUTAKA

SUHARA TSUNEO FUKUI HIROSHI NAKANO MASAKIYO OGAWA TAKASHI NAKADA OKITSUGU OTSU YUTAKA

(74) Representative:

(54) REFORMED SOLID MATERIAL

(57) Abstract:

PURPOSE: To eliminate the surface activity of a solid material carrying a silicone polymer film, by binding a spacer chemical material which reacts with the reactive part of the silicone polymer and can be combined with an Si atom to the polymer film.

CONSTITUTION: The whole surface of the solid material such as powder is coated with the film of the silicone polymer contg. at least one reactive part which is the Si-H part or its derivative part. The solid material is then treated with the spacer compd. contg. one Si binding part which reacts with the reactive part and can be combined with the Si atom and at least one part capable of being chemically modified to allow the Si binding part to react with the reactive part, and the spacer compd. is bound to the silicone polymer film. The part capable of being chemically modified is then modified, a functional part is introduced to eliminate the surface activity, and the generation of hydrogen due to the coexistent water and alcohol from the surface can be avoided.

COPYRIGHT: (C)1988,JPO&Japio

⑲ 日 本 国 特 許 庁(J P)

の特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭63 - 171678

®Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和63年(1988)7月15日

7/00 7/00 B 05 D A 61 K 7/02

K - 8720 - 4F7306-4C

7306-4C ※審査請求 未請求 発明の数 1 (全46頁)

会発明の名称 改質固体材料

> ②特 昭62-218

> > 清

常

御出 願 昭62(1987)1月6日

母発 明 者 沓 名 裕

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

眀 @発 者 須 原

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研 夫

79条 明 者 福 井

究所内 寬 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

勿発 明 者 銓

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研 究所内

砂出 願 人 株式会社資生堂

東京都中央区銀座7丁目5番5号

②代 理 弁理士 青木 人 朗

外5名

最終頁に続く

明細書の浄沓(内容に変更なし)

細善書

発明の名称

改贺固体材料

2. 特許請求の範囲

- (a) Si-H部分またはその誘導体部分である反応 性部分少なくとも1個を含むシリコーンポリマー 皮膜を裏面上に担持した固体材料を調製し、
- (b) 前紀反応性部分と反応してそのSi 原子と 結合することのできるSi 結合性部分少なくとも 1個および化学修飾受容部分少なくとも1個をも つスペーサー化合物で前記工程 (a) の固体材料。 を処理し、前記反応性部分と前記Si 結合性部分 とを反応させて前記スペーサー化合物をシリコー ンポリマー皮膜に結合させ、そして
- (c) 前記化学修飾受容部分を化学修飾して機能 性部分を導入させてなる、

機能性部分をもつシリコーンポリマー皮膜を裏面 上に抵持した改質固体材料。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、機能性部分少なくとも1個をもつシ リコーンポリマーの皮膜を表面上に視接した改管 固体材料に関する。特には本発明は、固体材料の 好ましくは実質的に全表面上をまず特定のシリコ ーンポリマーの皮膜で被覆し、続いてそのシリコ ーンポリマーにスペーサー化合物を結合し、更に こうして導入したスペーサー基の化学修飾受容部 分を化学修飾して機能性部分を導入することによ って、その固体材料の表面活性を消失させ、共存 する水やアルコールによる表面からの水素の発生 を回避し、更に機能性部分を適切に選択すること により各種の機能(液体クロマトグラフィー用充 域剤、固定化酵素用担体等)を付与させることの できる改質固体材料に関する。

本発明が対象とする固体材料は、常温で固体で ありさえすれば、寸法、形状および材質は問わな い。従って、0.02μm程度の超微粉体から、mの オーダーの粉体、そして四ないしmのオーダーま

特爾昭 63-171678 (2)

本発明の固体材料は例えば液体透過材(例えば モノリス担体または多孔質体)である。前記の流 体透過材は例えばセラミックス(例えば活性アル ミナ、コーディエライト等)、メタル(アルミナ 合金、鉄、ステンレススチール等)、生体高分子 (セルロース、キチン等)、カーボンまたはガラ スからなる。前配の液体透過材は、通常 0.001~

るSi-H部分が実質的に無くなるかあるいは大幅に 減少するので、例えば乳化系中に有効に配合する ことができる。また、各種の機能をもつ複合材料 を提供することもできる。

〔従来の技術〕

1000 p m、好ましくは 0.01~300 μ m、更に好ま しくは 0.01~ 1 0 μ m の口径の多数の透過口を備 えている。形状は一般にシート状、円筒状または 板状である。

本発明の固体材料には粉体が含まれる。本明細 客において「粉体」とは、0.02 m 程度(超微粉 体)から10 m程度の物体を意味する。

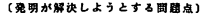
本発明の固体材料には前記の流体透過材および 初体の他に多くの態様が考えられる。以下、主に 粉体(場合により、流体透過材)に沿って本発明 を説明するが、これは説明の便宜のためであり、 本発明を限定するものではない。

本発明による改質的体は、それと共存する香料、油分または樹脂を変性または分解しない。従って、変質、変臭および変色等の問題を起こさずに、例えば、化粧品、医薬品、樹脂組成物、塗料、インキ、絵の具、装飾品、芳香剤、磁性材料、固定化酵素、液体クロマトグラフィー用充填剤および医療材料の分野で使用することができる。更に、粉体を被覆するシリコーンポリマー皮膜中に含まれ

活性を充分に封譲することはできない。従って、 シランカップリング剤で処理した金属酸化物は、 これを例えば化粧料等に配合すると変質や変臭等 の問題を起こすことがある。更に、疎水性は若干 あるものの、分散性をコントロールすることはで まない。

本発明者らは、前記の欠点を解消する次の手段を見出し、その手段を別途出願の特別昭61-178269号「改質粉体」に記載した。すなわち粉体表面をSi-H部分をもつシリコーンポリマー皮膜で被遭し、更にSi-H部分にペンダント基を付加させてなる改質粉体によって前配の欠点を解消することができる。

シリコーンポリマーで被覆した後でペンダント 基を付加する処理は、粉体の本来の性質を維持したままで、改良された性質(例えば、疎水性、安定性)をもち、しかも粉体の裏面活性を消失させ(すなわち、共存する他の成分の変質または分解を起こさない)、例えば乳化系に配合することのできる改質粉体を与える点で有利である。



しかしながら、ペンダント基導入用の化合物には非常に高値なものがあること、酸性または塩基性官能基を含むペンダント基はシリコーンポリマーのSI-B部分を加水分解するため付加反応を阻害することがあること、沸点の低いペンダント基の付加反応は加圧系で実施することがあること等、更に改良が望まれる点もあった。

徒って、本発明の目的は、従来技術の欠点を解 消するだけでなく、本発明者等による前記発明の 改良を提供することにある。すなわち、本発明の 目的は、粉体等の固体材料の本来の性質を維持し たままで、十分に改良された性質をもち、しかも 粉体等の固体材料の表面活性を消失させ、更に工 葉的に有利な方法で製造することのできる改質固 体材料を提供することにある。

では、固体材料の好ましくは実質的に全表面上にシリコーンポリマーの皮膜を任意の方法で形成する。その際、シリコーンポリマー皮膜上に反応性部分(すなわち、第2段階で使用するスペーサー化合物のSI 結合性部分と反応することのできる部分)を用意する必要がある。

続いて第2段階(前記工程(b))では、第1 段階で用意したシリコーンポリマー皮膜上の反応 性部分に対応するSi結合性部分と、第3段階で 実施する目的の化学修飾に適した化学修飾受容部 分とをもつスペーサー化合物を選び、これを前記 シリコーンポリマー皮膜に結合させ、前記スペー サー化合物の残基であるスペーサー基を前記シリ コーンポリマー皮膜上に導入する。

更に、第3段階(前記工程(c))では、前記スペーサー基中に存在する化学修飾受容部分を化学修飾して、任意所望の機能をもつ改質園体材料が得られる。

以下、本発明を詳述する。

本発明で改質される粉体は、特に制限されない。

(問題を解決するための手段)

前記の目的は、

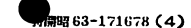
- (m) Si-H部分またはその誘導体部分である反応性部分少なくとも1個を含むシリコーンポリマー皮膜を表面上に担持した固体材料を調製し、
- (b) 前記反応性部分と反応してそのSi 原子と結合することのできるSi 結合性部分少なくとも1個および化学修飾受容部分少なくとも1個をもつスペーサー化合物で前記工程(a) の固体材料を処理し、前記反応性部分と前記Si 接合性部分とを反応させて前記スペーサー化合物をシリコーンポリマー皮膜に結合させ、そして
- (c) 前配化学修飾受容部分を化学修飾して機能性部分を導入させてなる。

機能性部分をもつシリコーンポリマー皮膜を表面 上に担持した改質固体材料によって達成すること ができる。

本発明は、前記工程 (a) ~ (c) で任意の固体材料を順々に処理して固体材料の表面を改質するものである。まず第1段階(前記工程 (a))

本発明による改賞の第1段階においては、反応 性部分少なくとも1個をもつシリコーンポリマー の皮膜で粉体を被覆する。

本明細書において、シリコーンポリマー皮膜上の「反応性部分」はSi-H部分またはその誘導体部分からなる。Si-Hの誘導体部分には、例えばSi-Hを加水分解して生成するSi-OH部分、またはSi-OH部分を更にハロゲン化して生成するSi-ハロゲン部分がある。



第1段階の被覆工程においては、反応性部分少なくとも1個をもつシリコーンポリマーの皮膜を 初体表面上に形成することができる限り、任意の シリコーン化合物を使用することができる。

第1段階の被覆工程においては、Si-H部分少な くとも1個をもつシリコーン化合物を使用するこ とができ、好ましくは一般式

(R'SSiO)。(R*R*SiO)。(R*R*R*SiO)。(1)
(式中、R'、R*およびR*は相互に独立に水 業原子であるかまたはハロゲン原子数1~10の 炭のでであるが、但し、R'とR*とR*と が同時に水素原子であるが、但したとれなのとし、素原子であるが、但したは相互に独立に水 が同時に水素原子であることは相互に独立に水素原子であるかまたはのととは相互に独立に水素原であるかまたはのまたはのとし、素原子であるかまたはことのある炭素数1~10の皮化水素原であるかまたは1以上の整数である場合には10により、そして10和が3以上の整数であるものとし、そして1 b + c の最大値は10,000であるものとする) のシリコーン化合物を使用することができる。前 記式 (1) において基R * ~ R * は各々、各繰返 し単位において各々異なるものであることができ る。

前記式 (I) のシリコーン化合物は2種の群からなる。第1の群は、前記式 (I) において c = 0 の場合に相当し、一般式

(B, H210)" (B₂B₃210)" (II)

(式中、R'、R"、R"、aおよびbは前記と同じ意味であるが、好ましくはR'、R"およびR"が相互に独立にハロゲン原子少なくとも1個で置換されていることのある炭素数1~4の低級アルキル基またはアリール基(例えばフェニル基)であり、aとbとの和は3以上である)で表される環状シリコーン化合物である。

前記式(1)のシリコーン化合物の第2の群は、 前記式(1)においてc=2の場合に相当し、一 盤式

 $(R^{1}HSiO)_{*}(R^{2}R^{2}SiO)_{*}(R^{4}R^{5}R^{5}SiO_{+})_{c}$ (N)

(式中、R¹、R²、R²、R²、R²、R°、aおよび b は前記と同じ意味であり、c は 2 であるが、好ましくはR¹~R゚が相互に独立に炭素数 1~4 個の低級アルキル基またはアリール基(例えばフェニル基)である)

で衷される鎖状シリコーン化合物である。

本発明による改賞の第1段階の被覆工程は、各種の方法(従来の被覆方法も含めて)によって実施することができる。

体表面上に不溶化シリコーン化合物を付着させて その皮膜を形成させることによって粉体の被覆を 実施することができる。

前記の被覆処理は、液体状の高分子シリコーン 化合物と粉体とを例えばボールミルの中でメカノ ケミカルに処理することによって実施することも できる。

更に、in situ 重合法のように、粉体の表面上において触媒の存在下でシリコーン化合物モノマーを重合させることによってシリコーンポリマーの皮膜で粉体をカプセル化することができる。

別法として、本発明による改質の第1段階の被 理工程を、改質すべき粉体の実質的に全表面上に 広く分布する活性点を利用して実施することがで きる。本明細書において「活性点」とは、シロキ サン結合 (Si-0-Si)またはSi-H (ヒドロシリル) 薬をもつシリコーン化合物の重合を触媒すること のできる部位であり、例えば、酸点、塩基点、酸 化点または還元点を意味する。

活性点を利用する被覆工程においては、シリコ

ーン化合物を、それ自体の蒸気の形、適当な溶媒 に溶かした溶液の形、またはそれ自体の液体の形 で、前記の各種粉体と接触させ、粉体の表面上で 載合させることができる。

液体の形のシリコーン化合物それ自体を直接に 粉体と接触させる処理(以下、液相処理と称する ことがある)は、適当な混合機例えば回転ポール ミル、援動式ボールミル、遊及型ボールミル、サ ンドミル、アトライター、パグミル、ポニミキサ ー、プラネタリーミキサー、指遺儡等の中に粉体 を装入し、メカノケミカルに処理することによっ て実施する。この液相処理では粉体の形状が変化 することがあるので注意を要する。この液相処理 に使用するのが好ましい粉体は、例えば、タルク、 雲母または球状樹脂(例えば、ナイロン、ポリエ チレン、セルロース)と微粉体(例えば餌料)と の混合物である。タルク、雲母または球状樹脂と 顔料とを混合しながらその混合物をシリコーン化 合物で処理すると、コアとしてのタルク、雲母ま たは球状樹脂が飼料およびシリコーン樹脂で被覆

される.

この被相処理に使用することのできる粉体は、 識過が容易な粉体例えばタルク、雲母等である。 また、被相処理に適したシリコーン化合物は、例 えば前配式 (1) においてa+b+cが10,000以 下のものである。

前記シリコーン化合物を蒸気の形で粉体と接触させる(以下、気相処理と称することがある)こともできる。気相処理の基本的な態様を具体的に

説明すれば、(例えば 100で以下の)密閉された 部屋に粉体とシリコーン化合物(例えば置状オル ガノシロキサン)とを別々の容器に入れて上部を 関放しておくだけで良い。この状態ではシリコー ン化合物がその温度での分圧で気化し、粉体上で 吸着平衡を保つ。密閉された部屋から処理済の粉 体を取出した時に、粉体に活性がなかったならば シリコーン化合物が脱着し、粉体は元の表面に関 ってしまうことになるが、粒子麦面に活性点を有 する粉体の場合には重合活性があるのでシリコー ン化合物が粉体上で重合し、従って粉体表面のシ リコーン化合物の分圧が下がるため容器中のシリ コーン化合物から気化し供給される。このような 順序で表面重合が生じるためにシリコーン化合物 はこの系の中で必要な量だけ供給され、無駄がな い。気相処理はこのような簡単な原理に基づくた め、特別な装置は必要としない。例えば、任意の 密閉された部屋(例えば恒温に保てる密閉した部 屋)例えばガス越南装置または恒温槽を使用する ことができる。また、少量処理にはデシケーター

を用いることができる。しかし理想的には処理後 脱気できる装置が望ましく、ガス滅菌装置を用い るのがよい。密閉部屋内の粉体を連続的にまたは 断続的に慢拌すると、粉体とシリコーン化合物蒸 気との接触を望ましいものにすることができる。

気相処理の別の態様によれば、 120で以下好まで以下の密閉部屋の中に粉体がだを予めては、120で以下の密閉部屋の中に粉体が経営によれば、120で以下の密閉部屋の中に粉体部屋気には、120では、かけるのでは、100 mm は 100 mm

気相処理の他の態様によれば、キャリアーガス との混合ガスの形のシリコーン化合物を (例えば 粉体表面に供給することによって) 接触させるこ とにより、粉体を処理することができる。シリコーン化合物とキャリアーガスとの混合はは、シリコーン化合物の悪まで、シリコーン化合物の悪まで、シリコーン化合物の悪まで、シリコーン化合物の悪まで、シリコーン化合物で、シリコーン化合物ではシリコーン化合物では、かけ、大きのでは、粉体の種類によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更によって変更できる。30分~150 時間で処理できるように調整するのが好ましい。

キャリアーガスとしては、不活性気体例えば窒素、アルゴン、ヘリウム等が好ましいが、空気や 前記不活性気体中に水蒸気、メタノール蒸気また はエタノール蒸気を気体分子状態で混合した混合 気体を使用することもできる。

前記の気相処理によれば、シリコーン化合物を含む混合ガスと被改質粉体とを接触させる。混合ガスはシリコーン化合物を飽和蒸気として含有し

(A)
$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & Si & -O \\
 & CH_3 & a & (a = 3 \sim 7)
\end{array}$$
(B)
$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 & CH_3 & (a > 0, a > 0$$

シリコーン化合物とキャリアーガスとを別々に 導入して、反応権内で混合することもできる。

以上のように、気相処理には、シリコーン化合物とキャリアーガスとの混合ガスを粉体表面に供給することにより、シリコーン化合物の分子を連続的に粉体に吸着させ、衷面の活性点を利用して重合させる態機のものが含まれる。

前記の気相処理は本発明が対象とするすべての 粉体に有利に実施することができる。特に超微粒

煎記化合物 (A),(B) および (C) 等は単独 でまたはそれらを任意に組合せて使用することが できる。

気相処理に適した環状シリコーン化合物としては、例えばジハイドロジェンへキサメチルシクロキサン、トリハイドロジェンタドラシロキサン、テトラハイド・ジェンテトラシロキサン、テトラシロキサンクロアンタシロキサン、カシクロペンタシロキサンはびペンタハイを単いないとができる。これらの化合物はそれらを単独で、または任意に組合せて使用することができる。

気相処理に適した直額状シリコーン化合物の具体例としては、1.1.1,2.3.4.4.4-オクタメチルテトラシロキサン、1.1.1.2.3.4.5,5.5-ノナメチルペンタシロキサン、および1.1.1.2.3.4.5,6.6.6-デカメチルヘキサシロキサンを挙げることができる。

一般には、分子中にSi-B部分少なくとも2個をもつシリコーン化合物が好ましい。しかしながら、水素原子の量が多くなり過ぎて水素原子2個と結合したケイ素原子を含むシリコーン化合物は入手が困難になる。

粉体表面上を被覆するシリコーンポリマー皮膜の構造には2種類のものがある。すなわち、量合がシロキサン結合(-Si-O-Si-)によって起きると、得られるシリコーンポリマーは-Si-O-Si-単位を含む直鎖構造をもち、好ましくは重量平均分子量20万以上になる。

一方、重合が少量または痕跡量の B:0またはO:の存在下におけるヒドロシリル結合 (SI-B) の脱水素反応によって起きる場合には、Si-II部分の以

下の重合:

から誘導される

単位をもつ網状構造を、シリコーンポリマーが含むことになる。

好ましい網状ポリマーは、全ケイ素原子の5~

90%好ましくは20~80%がポリマー皮膜中で前記の

単位に変換したものである。この単位の含量は、 ポリマー皮膜中のメチル基の赤外吸収スペクトル から求めることができる。

この第1段階における処理粉体のシリコーンポリマーの被覆量は、粉体の種類および粉体の表面積によって異なるが、被覆後の粉体の全重量を基準として、 0.005~95重量%であることが好ましい。

本発明による改質処理の第1段階の被覆工程を 実施する前に、粉体に任意の過常の処理 (例えば アルカリ洗浄、酸洗浄、プラズマ処理) を行うこ とができる。粉体が多数の酸点をもつもの (例えば、カオリナイト、酸化鉄、マンガンパイオレット) である場合には、アルカリ洗浄を行っておく ことが好ましい。なぜなら、続いて本発明により、 シリコーン化合物を接触させて表面重合させると、 架橋構造をもつシリコーンポリマー皮膜が形成され易くなるからである。

更に、第1段階の処理工程の前に、色素や紫外線吸収剤を初体に吸着させておくと、それらの色や紫外線吸収機能を有した粉体を得ることができる。 また、粘土鉱物の層間に紫外線吸収剤をインターカレートしたものについても、ただ単に層はたい、本発明により、更にシリコーンポリマーで被覆しておけば脱離しない。

繁外線吸収剤を粉体に吸着させた場合には、新らしく活性点が生じる場合があり、この場合はシリコーン化合物モノマーを接触させることによって繋外線吸収解吸着表面上でポリマーが生成される。使用する繋外線吸収解としては、2-ヒドロキシ4-メトキシベンプフェノン、2,2'-ジヒドロキシ4,4'-ジメトキシベ2,2'-ジヒドロキシ4,4'-ジメトキシベ

ンソフェノン磁酸、2、2′、4、4′ーテトラヒドロキシベンソフェノン、2、2′ージヒドロキシ4、4′ージメトキシベンゾフェノン、2ーヒドロキシもメトキシベンゾフェノン磁酸塩、2ー(2ーヒドロキシー5′ーメチルフェニル)ベンソトリアゾール、パラジメチルアミノ安息香酸アミル、2、5ージイソプロピルケイ皮酸メチル、カロカニン酸等を挙げることができる。

本発明の改賞の第1段階の被覆工程において粉体上に形成されるシリコーンポリマーは、例えば、 一般式

(R**「SiO₃」)*(R**R**SiO)*(R**R**SiO₄)* (□) (式中、R**、R**、R**、R**およびR**は相 互に独立に炭化水煮基特に低級アルキル基または アリール基であり、R**は水素原子または炭化水 素基特にアルキル基またはアリール基であり、** は1以上の整数であり、yおよびzは0または1 以上の整数であって、**とyとは

$$2 0 \le \frac{x}{x+y} \times 100 \le 100$$

の関係を満足するものであるものとする)

で表される、特に(重量平均)分子量20万以上のものである。分子量が20万以上の前記シリコーンポリマーはクロロホルム等の溶媒で処理しても溶出されることがなく、粉体上において完全な被覆を形成することができる。従って、この段階の処理粉体であっても、前記の従来技術のものと比べて優れた性質をもっている。

前配式 (Ⅱ) において、 100 x / (x + y) の 値が大きくなるのに従ってシリコーンポリマーの 網目構造が多くなり、溶媒系に入った場合にも遊 離する可能性が小さくなる。 x と y との割合は赤 外吸収スペクトルから算出することができる。

前記式(II)のシリコーンポリマーの代表例と しては、式

(R**SiO₃→)x(R**HSiO), (Ⅱ a) (式中、R**およびR**3は低級アルキル基例えば メチル基もしくはエチル基またはアリール基例え

ぱフェニル基であり、xとyとは前記式(II)で 与えた意味である)

で表されるポリマー、または式

(R**SiO₂)。(R**R**SiO)。 (I b) (式中、R**およびR**は低級アルキル基または アリール基であり、R**は水素原子、アルキル基 またはアリール基であり、xとyとは前記式(II) で与えた意味である)

で表されるポリマーを挙げることができる。

式(II)のシリコーンポリマーの更に具体的な 例としては、

(CH2SiO2/2) x ((CH2)HSiO) , ,

(CH3SiO3/2) x ((CH3)HSiO),

(CH2)3SiO1/2) = .

(CH2SiO2/2) x ((C2H2)HSiO) y .

(CH2SiO3/2) x ((C3H11)HSiO) , .

(CH₃SiO_{3/2}) m ((C₀H₁₇)HSiO) , .

(CH2SiO2/2) x ((CAH12)HSiO) , .

 $(CH_{2}SiO_{3/2})_{\pi}$ ((CH₂)HSiO),

((CH2)2SiO1/2) . .

(CH₃SiO_{2/2}) x ((C₂H₅)HSiO) y

((CH₂)₂SiO_{1/2})_± \ (CH₂SiO_{2/2})_± ((C₅H₁₁)HSiO)_y

. . (s.1012.(cH3))

(CH_SiO__/2) x ((C_4H_1+)HSiO) ,

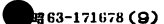
(CB2SiO,/2) . .

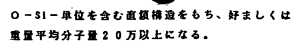
(CB_SiO_/2) = ((C.H.2)HSiO) +

{(CH2) 3SiO1/2] 。 、等を挙げることができる。

この第1段階における処理粉体のシリコーンポリマーの被覆量は、粉体の種類および粉体の表面ではよって異なるが、約0.1~50重量%、好ましくは0.2~5.0重量%である。0.1重量%未満の場合は、粉体に有効な安定性を付与するうえで最適ではなく、逆に50重量%を超える場合は、粉体同志の結合が進行して凝集が生じ分散性の点で最適ではない。

粉体表面上に被覆されるシリコーンポリマー皮膜の構造には2種類のものがある。すなわち、重合がシロキサン結合(-Si-O-Si-)によって起きると、得られるシリコーンポリマーは-Si-





一方、重合が少量または痕跡量の H₂0またはO₂の存在下におけるヒドロシリル結合 (Si-B) の脱水素反応によって起きる場合には、SI-H部分の以下の重合:

から誘導される

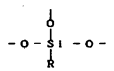
(式中、R 、R 、R 、 R 、 a およびりは前配と 同じ意味であるが、好ましくは R 、 R をおよび R が相互に独立にハロゲン原子(特にフッ素原 子)少なくとも 1 個で置換されていることのある 炭素数 1 ~ 4 の低級アルキル基またはアリール基 (例えばフェニル基) であり、 a とりとの和が 3 ~100 特には 3 ~ 7 である)

で表される環状シリコーン化合物である。好まし い環状シリコーン化合物は例えば式

$$\begin{bmatrix}
R' \\
\vdots \\
Si - O
\end{bmatrix}$$

(式中、R・は低級アルキル基例えばメチル基も しくはエチル基またはアリール基例えばフェニル 基であり、aは3~1である)

で表される化合物 (R! がメチル基の化合物が入手し易い)、または式



単位をもつ網状構造を、シリコーンポリマーが含むことになる。

好ましい網状ポリマーは、全ケイ原子の20% 以上がポリマー皮膜中で前記の

単位に変換したものである。この単位の含量は、 ポリマー皮膜中のメチル基の赤外吸収スペクトル から求めることができる。

シリコーンポリマーの皮膜を形成するために粉体と接触させる前配式 (I) のシリコーン化合物は2種の群からなる。第1の群は、前配式 (I) において c = 0 の場合に相当し、一般式

$$\begin{bmatrix}
R' \\
\vdots \\
Si - O
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
R^2 \\
\vdots \\
Si - O
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
\Pi b
\end{bmatrix}$$

(式中、R' およびR° は低級アルキル基または アリール基であり、R° はアルキル基またはアリ ール基であり、aとbとは同記式 (II) で与えた 意味であるが、但しa + b は 3 ~ 100 であるもの とする)

で表される化合物、または式

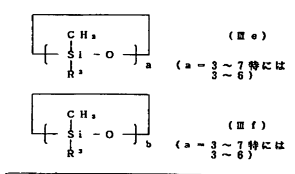
$$\begin{cases} R^3 \\ \vdots \\ Si - O \end{cases}$$

(式中、R* およびR* は水素原子、アルキル基 またはアリール基であり、bは正の整数である) で表される化合物、または式

$$\begin{array}{c|c}
R^{a} \\
\hline
S_{i} - O \\
D_{3}
\end{array}$$

(式中、R² およびR² は相互に独立に水素原子、 炭素数 1 ~ 6 の炭化水素基、または炭素数 1 ~ 6 のフッ化炭化水素基であり、b は正の整数である) で衷される化合物である。

前記式(II)の環状シリコーン化合物の代表例を挙げれば以下のとおりである。



更に、式 (II) の環状シリコーン化合物の具体 例としては、ジハイドロヘキサメチルシクロテト ラシロキサン、トリハイドロペンタメチルシクロテトラシロキサン、テトラハイドロテトラメチルシクロテトラシロキサン、ジハイドロオクタメチルシクロペンタシロキサン、テトラハイドロペチルシクロペンタシロキサン、ペンタハイドロペンタメチルシクロペンタシロキサン等を挙げることができる。

1分子中に水素原子が2個以上存在するものが 望ましい。また、水素原子が多すぎるものはケィ 素原子に水素原子が2個結合したものが存在する ので入手が困難である。

前記式 (I) のシリコーン化合物の第2の群は、 前記式 (I) において c = 2 の場合に相当し、一 般式

(R¹HS10)。(R*R*Si0)。(R*R*R*Si0↓)。 (N)
〔式中、R¹、R*、R*、R*、R*、R*、
a および b は前記式 (I) で与えた意味であり、
c は 2 であるが、好ましくは R¹~R* が相互に
独立にハロゲン原子 (特にフッ素原子) 少なくと

も1個で置換されていることのある炭素数 1 ~ 4個の低級アルキル基またはアリール基 (例えばフェニル基) であり、aとbとの和が 1 ~ 100 特には 2 ~ 5 である)

で表される鎖状シリコーン化合物である。

直額状シリコーン化合物は例えば式

(R'HSiO)。(R*R*SiO)。(R*R*R*SiO)。 (Na) (式中、R' およびR* ~ R* は低級アルキル基 またはアリール基であり、R* はアルキル基また はアリール基であり、aは正の整数であり、bは りまたは正の整数であり、そしてcは2である) で表される化合物、または式

(R*R*SiO) ₆(R*R*R*SiO_})。 (N b) (式中、R* ~R* は水素原子、アルキル基また はアリール基であり、bは正の整数であり、そしてc は 2 である)

で表される化合物、または式

(R^zR^zSiO) ⋅ (R⁴R^zR⁴SIO₁ (f) c) (式中、R^z ~ R⁴ は相互に独立に水素原子、炭 素数 1 ~ 6 の炭化水素基または炭素数 1 ~ 6 のフ ッ化炭化水素基であり、 b は正の整数であり、そして c は 2 である)

で表される化合物を挙げることができる。

式(IV)の直復状シリコーン化合物の代表例と しては、式

(式中、aは好ましくは 1~500 、特に好ましく は 2~5である)

で表されるメチル水素ポリシロキサン油を挙げる ことができる。

また、Si-H基を少なくして反応をゆっくりと進 めたい場合は、式

$$CH_3 - S_{i} - O - \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - O \end{cases} = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - O \end{cases} = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - S_{i} - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = \begin{cases} CH_3 \\ S_{i} - CH_3 \end{cases}$$

$$CH_3 - CH_3 = CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 = CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 = CH_3$$

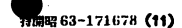
$$CH_3 - CH_3 = CH_3 = CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 = CH_3 = CH_3$$

$$CH_3 - CH_3 = CH$$

(式中、a + b は 1 ~ 500 である)

で表されるメチル水素ポリシロキサン油を使用することができる。前記式(IV d) および式(IV e)



のいずれにおいても、1分子中に水素原子が2個以上存在するものが望ましい。また、式 (V d) および式 (V e) 中の1個またはそれ以上のメチル基が、エチル基、プロピル基またはフェニル基等1個またはそれ以上で置き換えたものを使用することもできる。

なお、前配式 (N) において、水素原子が多す ぎるものはケイ素原子に水素原子が2個結合した ものが存在するので、入手が困難である。

式 (II) の直鎮状シリコーン化合物の具体例としては、1.1.1.2.3.4.4.4-オクタメチルテトラシロキサン、1.1.1.2.3.4.5.5.5-ノナメチルペンタシロキサン、および1.1.1.2.3.4.5.6.6.6-デカメチルヘキサシロキサンを挙げることができる。

なお、前記の気相処理の特徴は、シリコーン化合物が 100で以下の温度で気化する低い分圧状態の中に粉体を放置し、分子状態で粉体に吸着させ、表面の活性点から重合していくのを利用した省エネルギー型の処理方法であり、従来の処理剤を噴霧し熱で重合させる方法とは全く異なるものであ

る。以上のような気相処理は次のような特徴をもっている。

- (1) 焼付処理を行わず、粉体表面で重合させているため省エネルギー上有効であり、しかも色の変化がない。
- (2) 粉砕力を用いていないため、省エネルギー 上有効であり、しかも粒子の変化や凝集がない。 また粉砕力による色の変化もない。
- (3) 処理が簡単で処理剤の無駄がなく、気相処理のため均一に処理できる。
- (4) 処理粉体の樹水性や表面活性の封鎖は、ほぼ完全である。
- (5) 超微粉体 (例えば、粒子径 0.005~0.05 μmのもの) を、望ましくない凝集を起こすこと なく、均一で輝いシリコーンポリマーで有効に被 増することができる。

以上のように、本発明の第1段階では、シリコーン化合物1種またはそれ以上と粉体とを例えば 各別の開放容器に入れ、これらの容器を共通の密 閉系に放置しておくとシリコーン化合物が粉体表

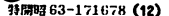
面に分子状で吸着する。

この状態では、シリコーン化合物がその温度での分圧で気化し、粉体上で吸着平衡を保っている。ここで粉体に重合活性がなかったならば取出したときにシリコーン化合物が脱着し、粉体は元の表面に戻るのであるが、重合活性があれば粉体上で重合する。重合すると、粉体表面のシリコーン化合物の分圧が下がるため容器中のシリコーン化合物がさらに気化し供給される。

粉体表面に吸着したシリコーン化合物は、この 表面活性によって次々と架橋した網目状のシリコ ーンポリマーの皮膜を形成する。このようにして 粉体表面がシリコーンポリマーの皮膜で被覆されると、粉体の表面活性点が封頼されてしまい、その後の吸着、架橋反応が進行せず皮膜形成が停止 する。その後脱気すると、未反応のシリコーン化 合物が除去され、シリコーンポリマーのみが被覆 された粉体が製造できる。

粉体とシリコーン化合物との放置温度は 100℃ 以下で充分であり、従来必要とされている 150℃ の温度は必要ないが、これは前記の粉体に裏面活 性があるからである。

処理する粉体は前もって乾燥させておいても、また、ある程度水分を含有させておいてもよい。このようにシリコーンポリマーの皮膜を被覆した粉体を得るには高温加熱の必要はないが、粉体の種類(熱に対する抵抗性)に応じて例えば 300で、200で、または 140で程度に加熱してもよく、この場合には前記式(II)における 100×/(x+y)の値が大きくなるだけで本発明の範囲を超えることはない。



以上のように、 は、まずシリコ全体 と、ないのでは、 のように、 をである。 では、 のないでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 のでは、 ののでは、 のので、 のので、

前記のシリコーンポリマーの均一で薄い皮膜の 形成は、前記の固相処理でも行うことができるが、 液相処理を利用する方が容易であり、特には気相 処理で実施するのが最も好ましい。

本発明による改質の第1段階おいては、前記の 処理によって粉体表面上に形成されるシリコーン ポリマー中に未反応Si-H部分が残在する。

すなわち、前配のシリコーン化合物を粉体表面

に接触させて重合を行わせると、粉体表面でSi-B 基同志の架橋が生じ、網目構造が形成されて表面がシリコーンポリマーの皮膜で被覆されるが、立体障害等のために架橋が 100%は進行しない。 そのため残存のSi-B部分が存在し、アルカリや酸のような苛酷な条件では若干不安定となる傾向がある。 本発明では、後述する第2段階で、この残存Si-B部分にスペーサー化合物を結合させるので、一般に安定な粉体を得ることができる。

本発明の第1段階では、前記の処理によって形成されたシリコーンポリマー皮膜中の反応性部分であるSi-H部分を所望により別の反応性部分すなわちSi-Hの誘導体部分に変えることができる。

例えば、Si-B部分を公知の方法(例えば酸または塩基)によって加水分解してSi-OE部分に変える。また、そのSi-OB部分を例えばハロゲン化チオニルによってハロゲン化し、Si-ハロゲン部分(例えばSi-Ca)に変える。

前記の反応性部分の変換は、第2段階で使用するスペーサー化合物の種類、第3段階で実施する

化学修飾の種類等に応じて適宜選択すればよい。

本発明の改質の第2段階においては、スペーサー化合物を使用する。そのスペーサー化合物は、Si 結合性部分少なくとも1個と化学修飾受容部分少なくとも1個とを、スペーサー化合物本体に含む化合物である。

ゲン化マグネシウム基等をもつ部分である。

「化学修飾受容部分」とは、化学の分野において一般に知られているすべての種類の化学修飾を 受けることのできる部分を意味する。

「化学修飾」とは、化学的な処理をすべて含む。例えば、転位反応、異性化反応、分解反応、脱離反応、加溶媒分解反応、エステル化反応、同位体交換反応、置換反応、付加反応、縮合反応、酸化反応、選元反応、更にはニトロ化、スルホン化、ハロゲン化、アミノ化、ジアゾ化、アルキル化、アシル化等が含まれる(これらの反応の列記は例示であって、本発明の化学修飾を限定するものではない)。

従って、前記の化学修飾受容部分は、任意の手段によって化学的活性を示す部分である。例えば、 脂肪族炭素ー炭素不飽和基、芳香族環、脂環式不 飽和基、飽和もしくは不飽和の複素環式環、ハロ ゲン原子、カルボン酸基、過酸基、チオカルボン 酸基、スルホン酸基、スルフィン酸悲もしくはス ルフェン酸基またはそれらのエステル基もしくは 塩の基、酸無水物基、酸ハロゲン化物基、アミド基、ヒドラジド基、イミド基、シアノ基、イソシアナト基、チオシアナト基、オーシアナト基、オーシアナト基、チオホルミル基、チオキソ基、ヒドロキシ基、メルカプト基、アミノ基、イミノ基、エーテル基、スルフィド基等である(これらの基は例示であって、前記の化学修飾受容部分を限定するものではない)。

「スペーサー化合物本体」は前記のSi 結合性 部分と前記の化学修卸受容部分とをその末端また は内部に含む、化学的に不活性の部分であり、一 機には飽和炭化水素基からなる。スペーサー化合物がSi 結合性部分と化学修助受容部分とだけからなり、スペーサー化合物本体が存在しなくても よい。スペーサー化合物は複数個の前記のSi 結合性部分および(または)化学修飾受容部分を含 んでいることができる。

スペーサー化合物のSI 結合性部分と、シリコーンポリマー皮膜の反応性部分との反応は、前配

の化学修飾受容部分に影響を与えない条件(後の第3段階における化学修飾の操作に支障がなければ、化学修飾受容部分が前配の反応によって変化しても問題はない)で実施する。場合により、化学修飾受容部分を保護するのが好ましい。各種官能益とその保護手段は公知の方法を使用すればよい

本発明の第2段階の目的は、シリコーンポリマー皮膜中の反応性部分とスペーサー化合物のSi 結合性部分とを反応させてスペーサー化合物をシ リコーンポリマー皮膜に結合させることにより、 化学修飾受容部分をもつスペーサー基(スペーサ ー化合物の残基)をシリコーンポリマー皮膜上に 進入させることにある。

前記の反応性部分がSi-B部分である場合には、 Si 結合性部分としてOH基またはSH基をもつ 化合物例えばアミノ酸(例えばシステイン)を使 用することができる。更に、SI結合性部分とし て炭素 - 炭素二重結合または三重結合少なくとも 1個をもつ不飽和化合物を使用することができる。

適当な不飽和化合物は一般式(VI)

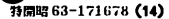
$$\frac{R^{++}}{R^{+2}} > c = c < \frac{R^{+2}}{R^{+4}}$$
 (VI)

(式中、R¹¹, R¹³, R¹³およびR¹⁴は相互に独 立に、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、メルカ プト基、アシルオキシ基、アルコキシ基、アミノ 基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホ基、ある いは炭素数1~30の置換または非置換の炭化水素 基[例えば脂肪族基(例えば、アルキル基、アル ケニル基、アルキニル基)、芳香族基(例えば、 フェニル基、ナフチル基)、復素環式基(例えば ヘテロ原子として窒素原子、酸素原子またはイオ ウ原子1個以上を含むもの)、脂理式基(例えば、 シクロアルキル基、シクロアルケニル基、シクロ アルキニル基)、スピロ化合物残基またはテルペ ン化合物残器]であるか、あるいはR゚゚とR゚っと は炭素-炭素結合を意味し、-C=C-と一緒に なって−C≡C−を形成することができ、あるい はRぽとRぽとは-C-C-と一緒になって脂環 式基を形成することができるものとする但し、

R ''~ R ''のすべてが同時に水素原子、飽和脂肪 族基および飽和脂環式基のみからなることはない ものとする)

の化合物である。

好ましいスペーサー化合物は、未婚に二重結合 を有し値方の未確に反応性官能基を有する不飽和 化合物であり、例えばアリルグリシジルエーテル、



スチレン、アリルベンゼン、アリルフェニルエー テル、アリルフェノール、臭化アリル、塩化アリ ル、ヨウ化アリル、アリルアルコール、アリルア ミン、4-アリルベラトール、2-(アリルオキ シ) エタノール、アリルイソシアネート、N-ア リルジメチルアミン、N-アリルジエチルアミン、 1-アリルー3,4-ジメトキシベンゼン、イソ チオシアン酸アリル、アリル酢酸、p-ピニルア ニリン、アリルスルホン酸、ピニルトリメトキシ シラン、ピニルトリエトキシシラン、ピニル酢酸、 2-ビニルナフタレン、2-ビニルピリジン、4 - ピニルピリジン、N - ピニル - 2 - ピロリドン、 ポリオキシエチレンアリルエーテル (OE単位1 ~ 9) 、アセチレン、3 ~ クロロプロピルジメチ ルビニルシラン、1~オクチン1,7~オクタジ インなどが挙げられる。

Si-B部分に対する付加反応は、第1段階の処理 後の粉体とSi-B反応性スペーサー化合物とを、触 媒存在下において 300で以下好ましくは 0 ~ 250 で気相液相あるいは固相で 1 時間以上接触させ ることにより行うことができる。

触媒としては白金族触媒、すなわちルテニウム、 ロジウム、パラジウム、オスミウム、イリジウム、 白金の化合物が適しているが、とくにパラジウム と白金の化合物が好適である。パラジウム系では 塩化パラジウム (E)、塩化テトラアンミンパラ ジウム (Ⅱ) 酸アンモニウム、酸化パラジウム (11)、水酸化パラジウム(11)等があげられる。 白金系では塩化白金(Ⅱ)、テトラクロロ白金酸 (II)、塩化白金 (IV)、ヘキサクロロ白金酸 (N)、ヘキサクロロ白金酸(N)アンモニウム、 敢化白金(11)、水酸化白金(11)、二酸化白金 (Ⅳ)、酸化白金(Ⅳ)、二硫化白金(Ⅳ)、硫 化白金(N)、ヘキサクロロ白金(N)酸カリウ **ム等があげられる。また、これらのパラジウム系** 化合物、白金系化合物にトリー n - アルキル (炭 **橐数1~8)メチルアンモニウムクロライドやト** リーn-アルキルアミンを加えて水/有機溶媒系 でイオン対抽出を行った後の有機溶媒層を用いる こともできる。更に、アミン触媒例えばトリブチ

ルアミンまたは重合開始剤を使用することができる。付加反応は紫外線、 r 線、プラズマ等を利用 して実施することもできる。

スペーサー基をもつシリコーンポリマーの被覆量は、改質の目的に応じて広範に変化させることができるが、処理後の改質粉体の全重量を基準として、スペーサー基合有シリコーンポリマーの量が 0.005~95重量%であることが好ましい。

Si-H基にスペーサー化合物を導入す別法として、Si-H部分を加水分解して生成するSi-OH部分に対し、Si-OH反応性スペーサー化合物の縮合反応または置換反応を実施する方法がある。

Si-H基の加水分解は 200で以下好ましくは 0 ~ 100 でで気相または液相で 5 分間以上接触させることにより行うことができる。

加水分解を気相処理で行う場合は、密閉された 部屋にシリコーン処理された粉体と揮発性の酸ま たは塩基(例えば塩酸やアンモニア水)とを別々 の容器に入れて上部を開放しておくだけで良い。 この際濃厚な酸、塩基を用いるとSi-H部分が酸ま たは塩基で部分的に置換されたり(例えばSi-C2)、Si-HII)、また生成したSi-OIIに塩基が吸着していることがあるため、必要に応じて処理粉末をアルコール水溶液中で加温しながら微拌することにより加水分解を完結するか、または低濃度の酸または塩基を含むアルコール水溶液で洗浄する。

また加水分解を液相処理で行う場合は、常法に 従ってシリコーン処理された粉末を酸または塩基 を含むアルコール水溶液系で行えば良い。

被相処理工程により加水分解したシリコーン処理粉末は濾別後乾燥しない方が望ましい。これは生成したSi-OH同志が乾燥により粉体上で架橋してS1-O-Si 結合が生成し、結合性部分が少なくなることがあるためである。次のスペーサー基の導入工程を非水系で実施する場合には、加水分解したシリコーン処理粉末の溶媒を反応に使用する溶媒に置換して、温潤したまま保存する方が好ましい

Si-OH反応性スペーサー化合物は、シランカップラーである。その他に、Si-OHをSi-CL に変え



ればジアルキルアミンやグリニャール試棄もスペ ーサー化合物として挙げられる。

シランカップラーとしては、SI-08基に結合で きる官能基(例えばハロゲン基、アルコキシ基、 水酸基)を少なくとも1個もち、更に化学修飾受 容部分を少なくとも1個もつものを使用すること ができる。

適当なシランカップラーは一般式 (VI)

$$R^{z_1} - S_1 - R^{z_2} \qquad (AI)$$

(式中、R**)、R***、R***およびR***の少なくとも1個は、ハロゲン原子、アルコキシ茲(例えばメトキシ茲、エトキシ茲)または水酸基であり、そして他は相互に独立に水素原子、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ茲(例えばメトキシ茲、エトキシ茲)、グリシドキシアルキル茲(例えば3-シアノブロピル茲)、フェニルの法(例えば3-シアノブロピル茲)、フェニル

10時間加熱選波することにより、シリコーン処理粉体にスペーサー基を結合できる。また結合性基としてアルコキシ基を有するシランカップラーの場合は、加水分解後含水アルコールを理粉体にシリコーン処理粉体にシランカップラーを加えて0で~100で、好ましくは2~60での温度で、0.5~24時間、好ましくは1~5時間機律することにより、シリコーン処理粉体にスペーサー基を導入することができる。

粉末を被覆しているシリコーンポリマーのSi-B 部分を加水分解し、Si-OBとした後、例えば塩化 チオニルでハロゲン化するとSi-Ce とすることが できる。これに常法でアミンを反応させればアミ ノ基、第1、第2、第3アミンが生じる。また Si-Ce 部分に常法でグリニャール試薬R-MgX を反 応すれば任意のスペーサー基を導入することがで きる。

本発明の第3段階では、前記の第2段階までで 導入されたスペーサー基に含まれる化学修飾受容 アルキル基(例えばフェネチル基)、クロロアルキル基(例えばァークロロプロピル基)、ジアルキルアミノアルキル基(例えばN,N-ジエチルー3-アミノプロピル基)、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、フェニル基である)で表される化合物である。

シランカップラーのうち好ましいスペーサー化合物は末端に反応性官能基(化学修飾受容部分)を有するものであり、例えばァーグリシドキシブロピルトリメトキシシラン、 3 - シアノプロピルシメチルクロロシラン、アミノプロピルトリメトキシシラン、 (N,N-ジエチルー3アミノプロピル)トリメトキシシラン、フェネチルトリメトキシションである。

シランカップラーは常法により液相で処理できる。例えば結合性基としてハロゲン基を有するシランカップラーの場合は、加水分解後トルエンで溶媒置換したシリコーン処理粉体にシランカップラーを加えて0.5~4.8時間、好ましくは2~

部分を化学修飾して、所望の機能性部分に変換させる。

ここで、「化学修飾」とは前記で定義したとおり、あらゆる公知の化学的処理を含む。また「機能性部分」とは任意の有用な作用をもつ部分をすべて意味し、例えば官能性基または生理活性物質の残益を挙げることができる。

官能性基としては、酸の残基例えばカルボン酸、スルホン酸、リン酸の残基、塩基の残基例えばアミノ基、第4アンモニウム塩の基等、親水性基例えば水酸基、ポリオキシエチレン基、ポリオキシブロピレン基、カルボキシル基、スルホ基、アルナニウム基、酸水性基例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、フェニル基、ナフチル基等、その他ハロゲン原子、エポキシ基、アルコキシ基、シアノ基、ニトロ基等、である。

生理活性物質の代表例は酵素である。酵素は例えば、リパーゼ、ウレアーゼ、ウロキナーゼ、グルコースオキシターゼ、リゾチーム等である。

第3段階における化学修飾は、単独の化学処理だけを意味するものではない。すなわち、1以上の種類の化学的処理を複数工程に亘って次々に実施することを含む。

以上のように、本発明の第3段階における化学 値師は、あらゆる種類の公知の化学的処理1種ま たは複数種の組合せを含むものであり、それらの 処理の具体的内容は化学の一般的文献に記載され ているものを参照して当業者が適宜容易に実施で きるものである。

以下に、スペーサー基に含まれる具体的な化学 修飾受容部分について、本発明の第3段階におけ る化学修飾を具体的に説明するが、この説明が本 発明を限定するものでないことは言うまでもない。

エポキシ茲

シリコーンポリマー被覆粉体に、化学修飾受容部分としてエポキシ基をもつスペーサー化合物 (例えばアリルグリシジルエーテル)を付加した ものは、希敵(例えば希硫酸)で加水分解すると、 ジオール基を導入することができる。また、ジオ ール基を酸化剤(例えば過マンガン酸カリウム) で酸化するとカルボキシル基を導入することができる。

また、更に、カルボキシル基に縮合試薬(例えばジシクロヘキシルカルボジイミド試薬や K. ウッドワード試薬)を用いて酵素(例えばリパーゼやグルコースオキシターゼ)を固定化することができる。

また、エポキシ基は、ジアルキルアミン(例えば N - ジメチルアミン、N - ジエチルアミン)でジアルキルアミノ基が 導入できる。更にジアルキルアミノ基にハロゲン 化アルキル(例えばヨウ化メチル、ヨウ化エチル) を反応すると四級アンモニウム塩が遊入できる。

エポキシ基は、スルホン化剤(例えば亜硫酸ナトリウム)でスルホン化すると、スルホン基が導入できる。スルホン基は、希酸で洗浄した後Na*,Ca*・および Za*・等の対イオンで塩の形にしておくことができる。

エポキシ基は、アンモニアを付加すると、アミ

ノ基が導入できる。また、更にアミノ基に縮合試 薬 「例えばN-ヒドロキシ-5-5-ノルボルネ ン-2.3-ジカルボキシイミドや1-エチル-3-(3-ジメチルアミノブロピル)カルボジィ ミド塩酸塩)を用いて酵素(例えばりパーゼやウ レアーゼ)を固定化することができる。

エポキシ基は、シアン化合物 (例えばシアン化 水素、シアン化カリウム) でシアノ化するとシア ノ基が導入できる。

エポキシ基は、触媒として弗化ホウ素類 (例えば四弗化ホウ素亜鉛) を用いるとグリセリン、ジグリセリンおよびボリグリセリンが導入できる。

フェニル基

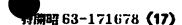
シリコーンポリマー被覆粉体に、化学修飾受容部分としてフェニル基をもつスペーサー化合物(例えばスチレンやアリルフェニルエーテル)を付加したものは、スルホン化剤(例えば発煙硫酸)でスルホン化するとスルホン基が導入できる。スルホン基は、Na*, Ca** および 2 n** 等の対イオンで塩の形にしておくことができる。

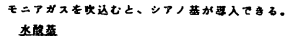
フェニル基は、ニトロ化剤 (例えば硝酸) でニトロ化した後、還元剤 (例えば塩酸) で還元することにより、アミノ基が導入できる。

また、前述した通り更にアミノ基に縮合試薬を用いて酵素を固定化することができる。アミノ基にオルトリン酸アルキル(例えばオルトリン酸メチルやオルトリン酸エチル)を反応すると、ジアルキルアミノ基が導入できる。

また、更にジアルキルアミノ基にハロゲン化アルキルを反応させると四級アンモニウム塩基が導入できる。

フェニル基は、触媒としてカリウムーtertープトキシドの存在下、低極性溶媒(例えばペンタン)中で二酸化炭素を吹込むと、カルボキシル基が調入できる。更にカルボキシル基に、前記した通り、縮合試薬を用いて酵素を固定化することができる。また、更にカルボキシル基は、極性溶媒(例えばジオキサン)中、還元剤(例えばジイソプチル水素化アルミニウム)で還元するとアルデヒド基となり、更にヨウ素存在下、トルエン溶媒中でアン





シリコーンポリマー被覆物体に、化学修飾受容部分として水酸基をもつスペーサー化合物 (例えばヒドロキシプロピル基)を付加したものは、酸化剤 (例えば過マンガン酸カリウム) で酸化すると、カルボキシル基が導入できる。更に、カルボキシル基は、前記した方法により、酵素を固定化することができるし、アルデヒドを経てシアノ基が導入できる。

水酸基は、クロム酸で酸化すると、アルデヒド 基が導入できる。更に、アルデヒド基は、アミノ 基とのシッフ塩基形成反応により、蛋白質や酵素 を直接結合することができる。

ハロゲン

シリコーンボリマー被覆粉体に化学修飾受容部分としてハロゲンをもつスペーサー化合物 (例えば塩化アリル) を付加したものは、アンモニアによる置換反応で、アミノ基が導入できる。

また、ハロゲンは、スルホン化剤(例えば亜値

酸ナトリウム)によりスルホン化され、スルホ基 が導入できる。

更に、ハロゲンは、シアン化合物によりシアノ 化するとシアノ基が導入できる。

ビニル基

シリコーンボリマー被覆粉体に炭素一炭素三重結合をもつスペーサー化合物 (例えばアセチレン)を付加すると、化学修飾受容部分としてのビニル基を導入できる。更に、ビニル基にハロゲン化水素 (例えばヨウ化水素) を付加するとハロゲンが導入できる。続いて、そのハロゲンをスルホン化剤またはシアン化合物で置換すれば、スルホ基あるいはシアノ基が導入できる。

スペーサー化合物としては、Si 結合性部分と 化学修飾受容部分が化合物の両末端に存在するも のが好ましいことを前記したが、例えばアセチレ ンのように、Si 結合性部分と化学修飾受容部分 とを炭素・炭素三重結合に一緒に含むものもある。

本発明は前記のように、第2段階において適当な化学修飾受容部分を導入することにより、その

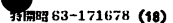
後の第3段階で任意所望の機能を粉体に付与することができる。すなわち、化学修飾の処理手段が 公知である限り、実質的に無制限に自由に、粉体 に所望の機能を付与することが可能である。

例えば、化学修飾によって末端基に、スルホン酸基、カルボン酸基、アミノ基、ジェチルアミノ基、フェニル基、またはシアノ基を導入した粉体は、耐酸性と耐塩基性が優れるため、イオン交換体や液体クロマトグラフィー用充塡剤として使用することができる。

更に例えばエボキシ基やアミノ基を最終的に導入すれば、熱硬化性樹脂、熱可塑性樹脂およびエラストマーゴムに対して観和性の高い粉体が得られ、樹脂封止、コーテッドサンド、シーラント、フィラー、類料、強料、インキ、接着剤、プライマーおよびプラマグの用途に有用である。

特にエポキシ基を最終的に導入したシリコーン ポリマー被攬雲母チタンを堕料に配合すると、未 処理の雲母チタンに比べて墜膜の耐候性が向上す る。 次に、本発明による改質粉体の代表的な用途に ついて説明する。

本発明による改質粉体は、イオン交換体や液体 クロマトグラフィー用充填剤として有利に使用す ることができる。



耐圧性の優れたものを液体クロマトグラフィー用 担体として利用することが最近試みられているが、 従来の技術では官能基を高密度に導入することが 困難であった。

本発明による改質粉体(特にシリカゲル、二酸化チタン、カーボン等の多孔性粉体)は、シリコーン樹脂で薄く均一に被覆されていることから、シラノールの影響が全くない(シリカゲルの場合)、耐酸性、耐塩基性、耐圧性に優れており、しかも細孔がそのままの形で残されており、更に、スペーサー化合物を介して官能基が改質粉体上に極めて高密度に修飾されていることから、液体クロマトグラフィー用充填剤として優れた性能を有するものである。

本発明による改質粉体は、例えば顔料として、任 意の塗料例えば溶媒型、粉体型、乳剤型、および 水性型の塗料中に有利に配合することができる。

塗料は一般に樹脂、顔料、溶剤、可塑剤、およびその他の通常の塗料添加剤からなる複雑な多成分混合系である。 塗料に顔料を配合する目的は、

コーンポリマー皮膜が透明でしかも薄いことから 未処理顔料との色の差が事実上なく、本発明の改 質処理による色の差を後で修正する必要がない。 強料としては、溶液形塗料の硝化綿ラッカー、橋 かけ形塗料の油変性アルキド樹脂塗料、メラミン 樹脂系焼付塗料、ポリアミド樹脂硬化エポキシ樹 脂塗料、不飽和ポリエステル樹脂塗料等に用いる ことができる。

本発明による改質粉体のうち、最終設階で疎水性茎(例えばアルキル茎)を導入したものを化粧料に配合すると、撥水性が高くなめらかな使用感で化粧くずれが少なく、しかも安定性の高い化粧料を得ることができる。

従来、化粧料とくにメーキャップ化粧料において、協水性、なめらかな使用感触、優れた化粧持ちを向上させる目的で、処方中の粉体をシリコーン油、金属石鹼シリカ粉末等で被覆する方法が用いられてきた。とくにシリコーン油による被覆は、別用されており、有機溶剤を用いる被覆方法、メカノケミカル反応による被覆方法、他の結合油とカノケミカル反応による被覆方法、他の結合油と

(i) 着色、隠ぺい力、物性(例えば硬さ、強度、接着性)、向上した耐候性、蟹光、リン光、磁性、 尋電性、およびその他の顔料固有の特性を塗膜に 与えること、(ii) 強液波動性を改善し、強装時 の作業性を良くすること、ならびに、(ii) さび、 かび、有害生物の発生や付着を助止すること等が ある。

このような効果を得るために、顔料と樹脂や分 散剤との相互作用などが検討されている。しかし ながら、顔料は種類によって、例えば親水性から 疎水性まで種々の性質を有しており、これが同一 塗料中での色分れなどの望ましくない現象の原因 となっている。

本発明による改質顔料はその表面がシリコーン ポリマー皮膜で均一にしかも実質的に完全に被覆 されているため、望ましくない色分れが起こらな い。

また、飼料表面の活性がシリコーンポリマー皮 膜で封鎖されているので、塗膜の経時劣化を有効 に防ぐことができる。更に、改質飼料表面のシリ

シリコーン油を混合しこれを粉体に吹付ける被覆 方法、結合油とシリコーン油の混合油と粉体とを 混合した後焼付処理を行う被覆方法等が知られて いる。

しかしながら従来の技術では、撥水性、安定性 および使用性を必ずしも満足するものではなかっ た。すなわち、従来のシリコーン被覆では必ずし も安定性が十分ではなく、金属石けん被覆、シリ カ被覆などでは十分な撥水性は得られない。

これに対して本発明の改質粉体を配合すると、 十分な撥水性があり安定性が高くかつ使用感触の 優れた化粧料を得ることができる。

本発明によって処理してから化粧料に配合することの好ましい粉体は通常化粧料において用いられる粉体で、例えばタルク、カオリン、セリサイト、白雲母、合成雲母、金雲母、紅雲母、黒雲母、リチア雲母、パーミキュライト、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸パリウム、硫酸パリウム、ケイ酸ストロン

チウム、タングステン酸金属塩、シリカ、ヒドロ キシアパタイト、ゼオライト、窒化ホウ素、セラ ミクスパウダー等の無機粉末、ナイロンパウダー、 ポリエチレンパウダー、ベンゾグアナミンパウダ - 、四沸化エチレンパウダー、ジスチレンペンゼ ンピンホールポリマーパウダー、微結晶セルロー ス等の有機粉体、酸化チタン、酸化亜鉛等の無機 白色頗料、酸化鉄(ベンガラ)、チタン酸鉄等の 無機赤色系顔料、アー酸化鉄等の無機褐色系顔料、 黄酸化鉄、黄土等の無機黄色系頗料、黒酸化鉄、 カーボンブラック等の無機黒色系顔料、マンゴバ イオレット、コパルトパイオレット等の無機繋色 顔料、酸化クロム、水酸化クロム、チタン酸コパ ルト等の無機緑色系顔料、群骨、紺骨等の無機育 色系顔料、酸化チタンコーテッド雲母、酸化チタ ンコーテッドオキシ塩化ピスマス、オキシ塩化ビ スマス、酸化チタンコーテッドタルク、魚鱗箔、 着色酸化チタンコーテッド雲母等のパール顔料、 アルミニウムパウダー、カッパーパウダー等の金 溪粉末銀料、赤色 201号、赤色 202号、赤色 204

表面を被覆するシリコーンポリマー化合物の分子量は20万以上であることが好ましい。分子量が20万未満のものは完全な被覆が得られにくく十分な扱水性を発揮しないことがある。

本発明による改質材体の配合量は化粧料全量中の1~100重量%である。

この化粧料には本発明の改質粉体の他に必要に応じてスクワラン、液動パラフィン、ワセリン、マイクロクリスタリンワックス、オゾケライト、セレシン、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステア

リン酸、オレイン酸、イソステアリン酸、セチル アルコール、ヘキサデシルアルコール、オレイル アルコール、セチルー2-エチルヘキサノエート、 2 - エチルヘキシルパルテナート、2 - オクチル ドデシルミリステート、2-オクチルドデシルガ ムエステル、ネオペンチルグリコールー2-エチ ルヘキサネート、イソオクチル酸トリグリセライ ド、2-オクチルドデシルオレエート、イソプロ ピルミリステート、イソステアリン酸トリグリセ ライド、ヤシ油脂肪酸トリグリセライド、オリー ブ油、アポガド油、ミツロウ、ミリスチルミリス テート、ミンク柚、ラノリン、ジメチルポリシロ キサン等の各種炭化水素、高級脂肪酸、油脂類、 エステル頬、高級アルコール、ロウ頬、シリコー ン油等の油分、アセトン、トルエン、酢酸プチル、 酢酸エチル等の有機溶剤、アルキッド樹脂、尿素 樹脂等の樹脂、カンファー、クエン酸アセチルト リブチル等の可塑剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、 防腐剤、界面活性剤、保湿剤、香料、水、アルコ ール、増粘剤等を配合することができる。

本発明の改質粉体を配合した化粧料は、塩水性 が高く、肌へののびが良く化粧くずれが少ない。 しかも粉体表面の被覆が強固で緻密で均質なので、 安定性の良好な化粧料が得られる。

例えば、化粧料中に配合される香料は、しばしば粉体の活性により分解されやすく、しばしば変臭等を起こすが、本発明の改質粉体を配合した化粧料ではこのようなことはない。

また、本発明の改質粉体は粉体中、油分中あるいは溶媒中において優れた分散性を示すため、処理される粉体としてパール顔料を使用した場合には、つやに優れた化粧料になるし、処理される粉体として酸化チタンを使用した場合は、凝集することがなく繋外線防製能に優れ、メーキャップ効果良好な化粧料を得ることができる。

赤色 202号は α型、 β型という 2 つの結晶型を有しており、 β型は水の存在下で α型に変化し色が変わる。 このような有機傾斜も本発明によるシリコーン被覆により 表面が完全に被覆されるので水の存在下でも α型に変化することがなく、安定

な化粧料となる。

群骨は酸によって分解し、硫化水素を放出するが本発明に被覆によりこのような問題も解消する。

更に、本発明による改質粉体の一種又は二種以上と、水および (または) 低級アルコールとを含有してなる安定性および使用性の優れた化粧料を調製することもできる。

無機および有機粉体は従来から着色剤等として 化粧料に配合されているが、表面が親水的であっ たり疎水的であったり、あるいは表面活性を持つ 場合等があって、乳化化粧料等の水および(また は)低級アルコールを含有してなる化粧料中に粉 体を配合する際には疎水性または親水性表面処理 を施したり、あるいは分散剤を添加するといった ような対策を採ることが多い。

従来、化粧料に配合される粉体の処理法として て知られるものとして、

- ①界面活性剤を吸着させる。
- ②脂肪酸を吸着させる。
- ③アルキルポリシロキサンで表面を被覆する。

体粒子径、結晶型)の変化を起こすという欠点を も有している。

従って、従来の処理により得られた粉体を配合 した乳化化粧料等の水または低級アルコールを含 有する化粧料において、より安定性の高い製品が 望まれているにもかかわらず、満足すべきものが なかった。

これに対して、本発明による改賞粉体を、乳化化粧料等のように水および (または) アルコールを含有する化粧料へ配合することにより、上記問題を解決し、安定性および使用性の優れた化粧料を得ることができる。

本発明にかかる安定な粉体は、通常化粧料に配合される成分、特に薬剤、番料に対して分解作用がないだけでなく、メチルハイドロジェン粉体のは 中サンの表面重合によって処理された粉体のように、水または低級アルコールと接触しても水素が発生することはない。また、上記シリコーン皮膜は薄く透明性が高いため、本発明の表面処理を行なった粉体は、未処理のものと色調

③メチルハイドロジェンポリシロキサンで表面 架構選合を行なう。

等が知られている。

しかしながら、界面活性剤を吸着させた粉体および脂肪酸を吸着させた粉体は吸着される粉体の 表面状態により吸着力に差があるため均一表面処理がしにくく、また溶媒や共存する界面活性物質 の影響を受けて脱着することもある。

一方、アルキレンポリシロキサンで被覆した粉体は均一に被覆されるが、溶媒によって溶出した粉ではまうという欠点がある。メチルハイドロジェ表面架橋重合させた粉体はよっでおおいなが、Si-H基が保存していることにより水やエタノール等と接触すると水素ガスが発生して製品の安定性を損なうと、シス点があった。製品製造中の危険性もある。

また上記の従来知られた方法は、いずれも熱エネルギーまたはメカノケミカルエネルギーを必要とし、処理する際に粉体の特性(粒子の形状、粉

において差異がなく磁性を持つものについても磁 性特性の差異はない。

このような性質に加えて本発明の処理粉体は疎水性が高く、本質的に油相中での分散が良好であり、油相に添加し分散した後に水相へ乳化することにより安定で使用性良好な水中油型乳化化粧料が、また油相に添加し分散した後に水相を乳化して安定で使用性良好な油中水型乳化化粧料が得られる。

チレン、ポリウレタン、ピニル樹脂、尿素樹脂、 フェノール樹脂、フッ素樹脂、ケイ素樹脂、アク リル酸樹脂、メラミン樹脂、エポキシ樹脂、ポリ カーボネート樹脂、ジピニルベンゼン・スチレン 共重合体、および上配化合物の単量体の2種以上 から成る共重合体、セルロイド、アセチルセルロ ース、多糖類、タンパク質、硬タンパク質等の有 機粉体、赤色 201号、赤色 202号、赤色 204号、 赤色 205号、赤色 220号、赤色 226号、赤色228 号、赤色 405号、橙色 203号、橙色 204号、黄色 205号、黄色 401号及び青色 404号等の有機頗料、 赤色 3 号、赤色 104号、赤色 106号、赤色 227号、 赤色 230号、赤色 401号、赤色 505号、橙色 205 号、黄色4号、黄色5号、黄色202号、黄色203 身、緑色3号および青色1号のジルコニウム、バ リウムまたはアルミニウムレーキ等の有機飼料が あげられるが、必ずしもこれに限定されるもので はない.

また、粉体の粒子径は特に制限はないが 0.001 ~ 200 g の広範囲であり、特に 0.001~ 0.1 g の

は乳化系に配合した場合でも、Si-H部分からの水 素の発生を防止することができる。

上記本発明で用いる変面処理粉体の化粧料中への配合量は化粧料全量中の0.01~90重量%、好ましくは0.1~80重量%である。

水および (または) 低級アルコールの配合量は 化粧料全量中の5~90重量%である。 微粒子のものも均一な確膜におおわれて使用でき る。

前記の第1段階で得られた材体はそれ自体比較 的安定ではあるが、水および (または)低級アル コールを含有する化粧料中に安定に配合するため には、さらに第2段階のスペーサー化合物の導入 後第3段階の化学修飾による処理が必要である。

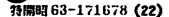
前記の最終段階で粉体表面にオレフィンを導入して得られた粉体はまさに疎水性であって、変面活性がなく、従来Si-B基の残存が見られたメチルハイドロジェンポリシロキサンで表面処理された粉体に比べて格段の安定性を有し、反応性が低く、水や低級アルコールとの接触によっても何ら変化が生じないことから、水および(または)低級アルコールと共に製品中に配合することができる。

従って、本発明によって得られた化粧料の安定 性や使用性は配合された粉体によって変質、劣化 等を起こさず良好なものである。

本発明によれば、ペンダント基をもつシリコー ンポリマーで被覆した粉体は、たとえ水性系また

本発明による改質粉体を配合した化粧料は、粉体による不安定化がないので、上記の必須成分の他に通常化粧料に使用される成分が安定に配合し

例えば、水相成分としてプロピレングリコール、 ジフロピレングリコール、1.3-ブチレングリ コール、グリセリン、マルチトール、ソルピトー ル、ポリエチレングリコール、ヒアルロン酸ナト リウム、ピロリドンカルポン酸塩等の保温剤、ワ セリン、ラノリン、セレシン、マイクロクリスタ リンワックス、カルナバロウ、キャンデリラロウ、 高級脂肪酸、高級アルコール等の固型・半固型油 分、スクワラン、流動パラフィン、エステル油、 トリグリセライド等の流動油粉、無機餌料、有機 顔料、染料等の色材、他の粉体、カチオン性活性 材、アニオン性活性材、非イオン性活性所、両性 活性剤等の界面活性剤、ピタミンE、ピタミンB アセテート等の薬剤、収れん剤、酸化防止剤、防 腐剤、香料、クエン酸、クエン酸ナトリウム、乳 酸、乳酸ナトリウム、第2リン酸ナトリウム等の



pB調整剤、有機変性モンモリロナイト等の増粘剤、 紫外線吸収剤等は本発明の効果を損なわない質的、 量的範囲内で配合可能である。

本発明による改質固体材料のうち、最終段階で 生理活性物質を導入したものは、担体の材質、形 状を自由に選択できること、特に担体が粉末の場 合には製造工程中に担体が凝集しないため高密度 に導入できることから有利である。

特に本発明により超数粒子磁性材料に生物学的 話性体を導入したものは、従来の直接シランカッ プラーで処理した後にポリマー被覆してそこに生 理活性物質を導入する方法に比べて、導入量が高 密度である。

本発明における生理活性物質とは、例えば、酵素、補酵素、酵素阻害剤、ホルモン、抗生物質、 殺菌剤、抗癌剤、免疫反応性物質等動植物などの 生理機能に重要な影響を与える物質をいう。

酵素としてはたとえば、コリンエステラーゼ、 コレステロールエステラーゼ、クロロフィラーゼ、 レシチナーゼ、リパーゼ、ペクターゼ、フォスフ

ァターゼ、スルファターゼなどのエステラーゼ、 アミラーゼ、ヒアルロニダーゼ、ヘパリナーゼ、 イヌラーゼ、リゾチーム、インベルターゼ、α-D-グルコシダーゼ、β-グルコシダーゼ、α-ガラクトシダーゼ、ラクターゼ、α-マンノシダ ーゼ、チオグリコシダーゼ等の炭水化物加水分解 酵素、フォスフォリラーゼ、ヘキソキナーゼ、フ ラクトキナーゼ、ガラクトキナーゼ、ヌクレオシ ドキナーゼ等のリン酸化・リン酸転移に関する酵 素、リボヌクレアーゼ、デオキシリボヌクレアー ぜ、ヌクレオシドヒドロラーゼ、ヌクレオデアミ ナーゼ、バルビッラーゼ、ウリカーゼ等の核酸代 謝に関する酵素、カルボキシペプチダーゼ、ロイ シンアミノペプチダーゼ、デヒドロペプチダーゼ、 ペプシン、トリプシン、キモトリプシン、パパイ ン、プロテアーゼ、アルギナーゼ、ウレアーゼ、 アスパルターゼ、グルタミナーゼ、トランスアミ ナーゼウロカナーゼ、チロシン酸化酵素等のタン パク質分解・アミノ酸代謝に関する酵素、アルド ラーゼ、トランスケトラーゼ、グリオキサラーゼ、

カルボキシラーゼ等の糖代謝に関する酵素、クロトナーゼ、アセトキナーゼ、アセチルCoA トランスフェラーゼ、デアシラーゼ、コリンアセチラーゼ等の脂肪代謝に関する酵素の他フマラーゼ、マリックエンザイム、チアミナーゼ、ヒドロゲナーゼ、チトクローム、カタラーゼ、ベルオキシダーゼ、ラッカーゼ、ルシフェラーゼなどがあげられる。

補酵素としては、ピリドキサールリン酸、ニコチンアデニンジヌクレオチドなどがあげられる。 ビタミンとしては、ビタミンA,B₁,B₂,B₄,ニコチン酸、パントテン酸、葉酸、ビタミンB₁,ピタミンC,D,E,F,H,K,L,Pなどがあげられる。

ホルモンとしてはステロイド系のエストロジェン、 エストラジオール、エストリオール、テストステ ロン、コーチゾン、タンパク質系のインシュリン、 ACTH、ゴナドトロピンなどがあげられる。抗生物 質としては、クロキサシリン、シクロキサシリン、 フルクロキサシリン、ピペラシリンなどのペニシ

殺菌剤としてはアクリノール、アクリルフラビン、 ニトロフラゾン、塩化ペンザルコニウム、アルキ ルジアミノエチルグリシン塩酸塩などがあげられる。

抗癌剤としてはニトロゲンマスタード、ニトロミン、クロラムブシル、サイクロフォスフアミド、

メルフアラン、ウラシルマスタード、マンノムス チン、ドーパン、トレニモン、ブスルファン、ピ ポスルファン、エトグルシド、エポキシプロピジ ン、ヘキサメチルムラミン、ジプロモマニトール、 6 - メルカプトプリン、ウラシル、シタラピン、 チオテバ、ドキソルビシン、ネオカルチノスタン、 ヒドロキシウレアなどがあげられる。

酵素阻害剤としてはアプロチニン、ヘパリンなど があげられる。

このように酵素が固定化されたものは補酵素、 酵素阻害剤の分離特製に、補酵素あるいは酵素阻 客剤を固定化したものは酵素の分離特製に、ホル モンが固定化されたものはホルモンレセプターの 分離特製に、抗原が固定化されたものは抗体の分 離精製に用いることができる。

また、それらの特異的吸着体はエンザイムイムノ アッセイおよびラジオイムノアッセイ用臨床検査 材料として甲状腺ホルモン、アンジオテンシン等 の定量に用いることができる。

また、それらの特異的吸着体を用いて体液より種

10分間隔で1分間回転させ、反応槽内でシリカゲルを混合する操作を10時間繰り返し、処理粉体12.5 kgを採り出した。この処理粉体は着として多いないのがは消失していた。実施例100kgを500kgのナス型フラスス型シリカゲル100kgを500kgのナス型フラススフラススでは、アリカゲルエーテル100kgを加えて、カー・ションルでは、グラスフィルター(ロー・ションを用いて減過した後、グラスフィルター(ロー・ションを用いて減過と行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.1 実施例 1.1 で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5 0 g を $200 \, \mathrm{m}$ 8 のナス型フラスコに取り、これに 0.5 規定硫酸 $100 \, \mathrm{m}$ 8 を加えて油浴中で 2 時間 $100 \, \mathrm{r}$ で加熱した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行い水酸基で変面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポ

々の有害物質を除去することにより、種々の疾患 を治療することができる。

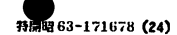
(実施例)

次に、実施例によって本発明を更に具体的に説 明するが、これは本発明を限定するものではない。 <u>実施例1</u> 容積 100 € の回転式ダブルコーン型反 応槽(ステンレススチール製、保温ジャケット付 き) 中に球型5μmのシリカゲル10kgを入れた。 その反応槽、およびそれに直結して容積10ℓの 処理液供給タンク(ステンレススチール製、保温 ジャケット付き)の温度は、90℃に加熱した熱 媒体を循環ポンプで熱媒体加熱権から各保温ジャ ケットに供給して90℃とする。処理タンクにテ トラメチルテトラハイドロジェンシクロテトラシ ロキサン5 日を加え、処理液供給タンクに窒素ガ スを21/min 供給して、処理液をパブリングさ せた。なお、反応槽には凝縮器が取り付けてあり、 窒素ガスがそこから放出され、未反応の処理剤が 回収できるようになっている。また、反応措は

ンプを用い、内径 4.6 mmおよび長さ 2.5 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充壌し、充壌カラムを作成した。本カラムを高速を体クロマトグラフィーに接続した。移動相として、アクレン、アントラセンおよび 2.3 ーベンツアントラセンの標準混合物を注入し、UV検出器を用いて 254nmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
ベンゼン	3. 4	7200
ナフタレン	3. 7	7100
アントラセン	4. 1	7200
2 . 3 - ベンツアントラセン	4. 7	6800

<u>実施例 1, 1, 2</u> 実施例 1, 1 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 g を 200m g のナス型フラ



理論段數

6900

7000

7000

7200

スコに取り、これに 1 mol / L 亜硫酸ナトリウム 水溶液 100 m L を加えて油浴中で 4 時間 100 でで 加熱した後、グラスフィルター (G-4) を用い て濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸 ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをバッカーとポッカーとの得られた表面修飾粉体3gをバッカーとポッカーとのの表面のの表面のの表面のの表面の表面の表面の表面の表面の表面の表面のでは、表面のでは、ないでは、ないでは、からいい、グアニンとのでは、からいい、グアニンとのでは、からいい、グアニンとのでは、クロマトグランのでは、クロマトグランのでは、クロマトグラムを出るのに、この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

以下余白

実施例 1.1.3 実施例 1.1 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 g を 200 m l のナス型フラスコに取り、これにアンモニア水 100 m l を加えて油浴中で 4 時間 8 0 でで加熱した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いアミノ基で表面修飾した粉体を得た。

保持時間(分)

6.2

9.4

15.3

18.6

拭 料

ウラシル

グアニン

アデニン

シトシン

この得られた表面修飾粉体 3 g をバッカーとポンプを用い、内径 4.6 m および長さ 2 5 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡し、充塡カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてアクリロニトリル/水(75/25)を渡速 2 m g / winで流し、フルクトース、グルコース、サッカロー

ス、マルトースおよびラクトースの標準混合物を 注入し、RI検出器を用いて検出し、クロマトグ ラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理 論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
フルクトース	3. 1	9000
グルコース	3. 8	7200
サッカロース	5. 1	7300
マルトース	5. 9	7200
ラクトース	6. 6	7300

実施例 1.1.4 実施例 1.1 で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m l のナス型フラスコに取り、これにジエチルアミン 100 m l を加えて油浴中で 4 時間 5 5 でで加熱速流した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて越過し、さらにアセトン 500 m l で洗浄し、脱気乾燥を行いジェチルアミノ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとボンカーと表面修飾粉体3gをパッカーとで表面を用い、内径4.6 mm および長さ25 cm のステール製カラムに平衡スラリー法で充強した。本カラムを作成した。本カラムを作成した。移動相とリカーとの登二ナトリカムーリン酸ニナトリカムを得たして、システィジンーリン酸の標準混ら、リカーは、システィジンーリン酸の標準混ら、リカーの保持のでは、リンを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段數
システィジン1リン酸	3.6	8800
グアノシン1リン酸・	6.9	8800
アデノシン1リン酸	10.5	9000

実施例 1.1.5 実施例 1.1で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これに 0.5 mol / g シアン化水煮水溶液 100 m g を加えて油浴中で 4 時間 100 でで加熱湿液した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いシアノ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体 3 8 をペッカーとボンプを用い、内径 4.6 mmおよび 長さ 2 5 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で液体 クロマトグラフィーに接続した。移動相として メリール/ ヘキサン (10/90) を流速 2 m 8 / m in で流し、エストロン、エストラディオール、ヒドロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準混ら、ロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準混ら、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の遇りであった。

間 100℃で加熱還流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて瀘過し、水洗後、脱気乾燥を 行いジグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

実施例 1.2 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆シリカゲル 100gを 500m 2 のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸 1 0 m 、グリセロールーαーモノアリルエーテル 100m 2 およびイソプロピルアルコール 100m 2 を加えた油浴中で6時間 8 0 でで加熱運流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、さらにアセトンで洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

武 料	保持時間 (分)	理論段数
エストロン	4. 1	9900
エストラディオール	4. 7	9800
ヒドロコルチゾン	8. 2	10100
デキサメタゾン	9. 6	10000

宝施例 1.1.6 実施例 1.1 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これにモノグリセリン 150 m g および四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 gを加えて油浴中で 4 時間 100 でで加熱選流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いモノグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

実施例 1.1.7 実施例 1.1 で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m l のナス型フラスコに取り、これにジグリセリン 100 m l および四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 gを加えて油浴中で 4 時

で加熱した後、グラスフィルター (G-4) を用いて譲退し、水洗後、脱気乾燥を行いカルボキシ 基表面修飾した粉体を得た。

この得られた妻面修飾粉体3gをパッカーとボンプを用い、内径4.6 mm および長さ25 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塩し、充塩カラムを作成した。移動相としての、0.025 %リン酸ー50m Mリン酸ーカリウムを流速2 m & / min で流し、ノルエピネフリン、エピネフリンはびドーパミンの標準混合物を注入し、ひく検出器を用いて 254 nm で検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
ノルエピネフリン	5.4	6000
エピネフリン	6.3	6100
ドーパミン	10.1	6100

実施例 1.1.2.1 実施例 1.1.2 で得られた表面修 動物体 5 0 gを 200 m l のナス型フラスコに取り、 これに 0.1 N 塩酸 100 m l を加えて油浴中で 2 時間 100 で で加熱還流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を 行いスルフォン基で表面修飾した粉体を得た。

以下余白

を用いて濾過し、さらにアセトン 500m & で洗浄し、脱気乾燥を行い四級アンモニウム塩で表面修飾した粉体を得た。

この得られた裏面修飾物体3gをパッカーとポンプを用い、内径46gをおよび長さ25gので充分・ファスチール製カラムに平衡スラリー法と連し、充壌カラムを作成した。本カラムを高して、充壌なイーに接続した。移動相としては接近を流速1.5m&ノロinで流し、群酸、乳酸、コハク酸およびギ酸のは、日に検出を用いて検出し、日に検出を用いて検出し、日に検出を用いて検出し、日に検出を用いて検出し、日に検出を用いて検出し、日に関連を開いて検出し、日に関連を表し、日に関連を表している。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段數
酢 酸	1. 6	8000
乳酸	3. 9	8100
コハク酸	5. 0	7900
ギ 酸	6. 2	8100

試 科	保持時間 (分)	理論段數
ホスホセリン	4.2	7000
尿 紫	8.6	6800
アスパラギン酸	12.4	7200

実施例1.1.3.1 実施例1.1.3で得られた表面修飾材体10gを100mgのナス型フラスコに取り、これにリン酸緩衝液(pH3.0)50mgによく分散させ、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノブロピル)カルボジミド塩酸塩1gおよびリパーゼ1gを加えて、室温で24時間放置した後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、さらに水500mgで洗浄し、脱気乾燥を行いリパーゼ結合シリカゲルを得た。

実施例 1.1.4.1 実施例 1.1.4 で得られた表面修飾粉体 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これにヨウ化エチル 100 m g を加えて窒素ガス 100 m g / min を渡しなから油浴中で 2 時間 8 0 でで加熱選流した後、グラスフィルター (G-4)

実施例 1.3 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆シリカゲル 100 g を 500 m g のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸 1 0 m 、 アリルアルコール 100 m g を加えて油浴中で 4 時間 8 g でで加熱選流した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、さらにアセトン1000 m g で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.3.1 実施例 1.3 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これに 1.5 mol / g 過ョウ酸ナトリウム水溶液 100 m g (pH 8.5) および過マンガン酸カリウム 1.5 g を加えて油浴中で 2 時間 100 でで加熱した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いカルボキシ基で裏面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体 3 g をパッカーとポンプを用い、内径 4.6 m および長さ 2 5 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡

し、充電カラムを作成した。本カラムを高速液体 クロマトグラフィーに接続した。移動相として 0.025 M リン酸ー 5 0 m M リン酸ーカリウムを渡 速 1 m & / m in で流し、ノルエピネフリン、エピ ネフリンおよびドーパミンの標準混合物を注入し、 U V 検出器を用いて、254nmで検出し、クロマトグ ラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理 論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間(分)	理論殷數
ノルエピネフリン	5.4	5900
エピネフリン	6.1	5900
ドーパミン	10.2	6100

実施例 1.3.2 実施例 1.3 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5.0 g を $200\,\mathrm{m}$ 8 のナス型フラスコに取り、これに塩化チオニル $100\,\mathrm{m}$ 8 を加えて 2.4 時間、室温で撹拌した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、さらにアセトン

ンプを用い、内径4.6 maおよび長さ2.5 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充壌し、充壌カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてアクリロニトリル/水(75/25)を波速2 mg / oinで流し、フルクトース、グルコース、サッカロース、マルトースおよびラクトースの標準混合物を注入し、R 1 検出器を用いて検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

拭 料	保持時間 (分)	理論段数
フルクトース	3. 0	9100
グルコース	3. 7	7200
サッカロース	5. 0	7000
マルトース	5. 7	6900
ラクトース	6. 5	7200

500ml で洗浄し、脱気乾燥を行いクロル基で表面修飾した粉体を得た。

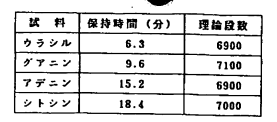
実施例 1.4 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆シリカゲル 100 g を 500 m & のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸 1 0 m 、塩化アリル 100 m & およびクロロホルム 100 m & を加えて油浴中で 4 時間 6 0 でで加熱還渡した後、グラスフィルター (G − 4) を用いて濾過し、さらにアセトン1000 m & で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.3.2.1 実施例 1.3.2 で得られた表面修飾粉体、または実施例 1.4 で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5.0 g を 200 m ℓ のナス型フラスコに取り、これに塩化窒素 5.0 m ℓ 、ジクロルエタン 5.0 m ℓ および塩化アルミニウム 1 g を加えて 1 時間 -1.0 でで反応させた後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン 500 m ℓ で洗浄し、脱気乾燥を行いアミノ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた麦面修飾粉体3gをパッカーとポ

実施例 1.3.2.2 実施例 1.3.2 で得られた表面修飾粉体、または実施例 1.4 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200m 4 のナス型フラスコに取り、これに 1 mol / 4 亜硫酸ナトリウム 100m 4 を加えて 5 時間 100 でで加熱還流した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて認過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた妻面修飾粉体38をパッカーとボンプを用い、内径4.6mmおよび長さ25㎝の完全では、カラムに平衡スラリー法で、充強カラムを作成した。本カラムを作成した。本カラムを作成した。本カラムを作成した。本カラムを作成した。本カラムをで、後した。移動相とで、カランル、グアニンとの標準混合物を注入し、クロマトシンの標準混合物を注入し、クロマトシンの標準混合物を注入し、クロマトシンの標準混合物を注入し、クロマトシンの構造と関係を、この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。



この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6m および長さ25cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡し、充壌カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてエ

- 4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行い スペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.5.1 実施例 1.3.2.2 で得られた表面修飾粉体、または実施例 1.5 で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5 0 gを 200m g のナス型フラスコに取り、これに 0.1 N 塩酸 100m g を加えて油浴中で 2 時間 100でで加熱選流した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、さらにアセトン 500m g で洗浄し、脱気乾燥を行いスルフォン基で表面修飾した粉体を得た。

タノール/ヘキサン(10/90)を流速 2 m ℓ / min で渡し、エストロン、エストラディオール、ヒド ロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準混合物 を注入し、UV検出器を用いて 254nmで検出し、 クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保 持時間と理論段数は以下の通りであった。

战 科	保持時間 (分)	理論段数
エストロン	4. 0	9500
エストラディオール	4. 5	9400
ヒドロコルチゾン	8. 1	9400
デキサメタゾン	9. 4	9300

実施例 1.5 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆シリカゲル 100gを 500mg のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸 1 0 mg、アリルスルフォン酸ナトリウム 5 0 g およびジメチルスルフォキシド 200mg を加えて油浴中で 4 時間 120℃で加熱運流した後、グラスフィルター (G

クの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
ホスホセリン	4.1	6900
尿 素	8.7	6800
アスパラギン酸	12.2	6900

実施例 1.6 実施例 1 のシリコーンボリマー被覆シリカゲル 100 gを 500m & のナス型フラスコに取り、これに触媒としてトリプチルアミン塩化白金酸塩 1 0 転、アリルフェニルエーテル 100m & およびトルエン 100m & を加えて油浴中で 4 時間 110 でで加熱遠流した後、グラスフィルター (G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000m & で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

<u>裏施例 1.6.1</u> 実施例 1.6 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200m g のナス型フラ スコに取り、これにカリウムー・・ブトキシド



0.5gおよびベンタン 100mg を加え、さらに二酸化炭素を流速 50mg /min で流しながら室温で 5時間反応した後、グラスフィルター (G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン 500mg で洗浄し、脱気乾燥を行いカルボキシ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた衷面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6 mmおよび長さ25 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充強し、充壌カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としての.025% HaPO4~50m M KB * PO。を流速1 m & /min で流し、ノルエピネフリン、エピネフリンはおった。 はいて 254mmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

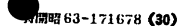
以下余白

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6mmおよび長さ25cmのステンレスチール製カラムに平衡スラリー法で充職し、充塡カラムを作成した。存動相として変複なエクリール/ヘキサン(10/90)を流速2mg/micで流し、エストラディオール、ヒドロコルチンがデキサメタグンの標準出し、リン技出器を用いて254mmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試. 料	保持時間 (分)	理論段数
エストロン	4. 2	9900
エストラディオール	4. 8	9800
ヒドロコルチゾン	8. 4	10200
デキサメタゾン	9. 7	10100

試 料	保持時間 (分)	理論段數
ノルエピネフリン	5.4	5900
エピネフリン	6.1	5900
ドーパミン	10.2	6100

この得られた表面修飾物体3gをパッカーとポンプを用い、内径 4.6 mmおよび長さ25 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡し、充塡カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてアクリロニトリル/水(75/25)を流速2 mg / minで渡し、フルクトース、グルコース、サッカロース、マルトースおよびラクトースの機準混合物を注入し、R 1 検出器を用いて検出し、クロマトグ



ラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理 論段数は以下の通りであった。

战料	保持時間 (分)	理論段數
フルクトース	3. 1	8900
グルコース	3. 8	7100
サッカロース	4. 8	7000
マルトース	5. 5	6800
ラクトース	6. 3	7100

実施例 1.6.3 実施例 1.6 で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5.0 gを 200m 2 のナス型フラスコに取り、これに 5 %発煙硫酸 100m 2 を加え油浴中で 4 時間 100℃で加熱湿液した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径 4.6 m および長さ 5 cm のステン

した後、グラスフィルター(G-4)を用いて滤過し、水洗後、脱気乾燥を行った。十分乾燥した後、この粉体50gを200mlのナス型フラスコに取り、これに1mol / L 炭酸ナトリウム水溶液100mlを加えて油浴中で6時間100でで加熱還流した後、グラスフィルター(G-4)を用いて滤過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6 mmおよび長さ25 cmのででは、内径4.6 mmおよび長さ25 cmのででは、カラムを作成した。本カラムを作成した。本カラムを作成した。本カラムを作成した。本カラムを作成した。移動相を記している。から、グロマトグラフィーに接続した。移動相を流でで流し、からから、グロマトグランの機準混合物を注入したがいるとでは、クロマトシンの機準に、クロマトシンの機能として、クロマトシンの機能として、クロマトシンの機能として、クロマトシンのは異、各ピークの保持時間と理論であった。

レススチール製カラムに平衡スラリー法で充填し、充塡カラムを作成した。本カラムを高速液体クエンマトグラフィーに接続した。移動相としてニン酸リチウム観衝および反応試薬として二つ流で、は、大スホセリン、尿素およびアスパラギン酸の標準は入し、VIS検出器を用いて 570nmで 検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
ホスホセリン	4. 3	7900
尿 素	8. 4	6700
アスパラギン酸	12. 2	7000

実施例 1.6.3.1 実施例 1.6.3 で得られた表面 修飾粉体 5 0 g を 200 m L のナス型フラスコに取 り、これに 1 mol / L 水酸化カルシウム水溶液 100 m L を加え油浴中で 4 時間 100 でで加熱還流

試 料	保持時間 (分)	理論段数
ウラシル	6. 1	6600
グアニン	9. 4	7000
アデニン	15. 1	6800
シトシン	18. 3	7100

実施例1.7 実施例1のシリコーンポリマー被覆シリカゲル100gを500mgのナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸10mg、スチレン100mg、パラーtープチルカテコール0.5gおよびトルエン100mgを加えて油浴中で4時間110でで加熱還流した後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000mgで洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.7.1 実施例 1.7 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200m l のナス型フラ スコに取り、これにカリウム - t - ブトキシド 0.5 g およびペンタン 100m l を加え、さらに二 酸化炭素を流速 5 0 m & /min で流しながら室温で 5 時間反応した後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン 500m & で洗浄し、脱気乾燥を行いカルボキシ基で表面修飾した

粉体を得た。

この得られた多段階表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6 m および長さ25 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充壌し、充壌カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。

移動相として 0.025% H₂PO₄-50m MKH₂PO₄を流速 1 m g / min で流し、ノルエピネフリン、エピネフリンおよびドーパミンの標準混合物を注入し、U V 検出器を用いて 254nmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

以下余白

試料保持時間(分)理論段数ノルエピネフリン5.48900エピネフリン6.18900ドーパミン10.29100

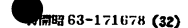
実施例 1.7.1.1 実施例 1.7.1 で得られた表面修物体 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これにジイソブチル水素化アルミニウム 3.0 g およびジオギサン 100 m g を加え 6 時間 0 でで反応させた後、グラスフィルター(G - 4)を用いた。十分乾燥を行った。十分乾燥した砂体 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これについてがスを流速 200 m g がラスフィルター(G - 4)を用いて渡過し、からにアノをで表面修作を得た。

この得られた表面修飾粉件3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6mmおよび長さ25cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充壌し、充壌カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてイタノール/ヘキサン(10/90)を流速2mg/minで流し、エストロン、エストラディオール、ヒドロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準混合物を注入し、UV検出器を用いて254mmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

斌 料	保持時間(分)	理論段數
エストロン	4. 3	9900
エストラディオール	4. 9	9900
ヒドロコーチゾン	8. 5	10000
デクサメタゾン	9. 7	9900

実施例 1.7.2 実施例 1.7で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これに温硝酸 5 0 m g および漫磁酸 5 0 m g を加え 2 時間室温で反応させた後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、水洗後、脱気を優を行った。十分乾燥した後、この粉体 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これに悪留水 150 m g および鉄粉 0.5 g を加えてれた悪留水 150 m g および鉄粉 0.5 g を加えて油浴中で 6 時間 100でで加熱選流した後、グラスフィルター(G - 4 を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いアミノ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6mmおよび長さ25cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法。密液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてアクリロニトリル/水(75/25)を流速2mg/minで流し、フルクトース、グルコース、サッカロース、マルトースおよびラクトースの標準混合物を注入し、R1検出器を用いて検出し、クロマトグ



ラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理 論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
フルクトース	3. 2	8800
グルコース	3. 9	7000
サッカロース	5. 0	7100
マルトース	5. 4	6900
ラクトース	6. 4	7200

実施例 1.7.3 実施例 1.7 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 g を 200 m e のナス型フラスコに取り、これに 5 %発煙硫酸 100 m e を加え油浴中で 4 時間 100 でで加熱遅流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いアミノ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾材体3gをパッカーとボンプを用い、内径 4.6 m および長さ5cm のステン

後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行った。十分乾燥した後、この粉体50gを200mをのナス型フラスコに取り、これに1moi / 2 炭酸ナトリウム水溶液 100mをを加えて油浴中で6時間 100でで加熱遠流した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

レススチール製カラムに平衡スラリー法で充城し、 充域カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてクエン酸リチウム緩衝および反応試薬としてニンヒドリン試薬をそれぞれ流速の、5 m & /min で流し、ホスホセリン、尿素およびアスパラギン酸の標準混合物を注入し、VIS検出器を用いて 570nmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
ホスホセリン	4.2	6800
尿 業	8.5	6800
アスパラギン酸	12.3	7000

実施例 1.7.3.1 実施例 1.7.3 で得られた表面修 部粉体 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、 これに 1 mol / g 水酸化カルシウム水溶液 100 m g を加え油浴中で 4 時間 100でで加熱還流した

拭 料	保持時間 (分)	理論段數
ウラシル	6.1	6700
グアニン	9.4	7100
アデニン	15.2	6900
シトシン	18.4	7100

実施例 1.8 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆 シリカゲル 100g およびアンモニア水をデシケー ターに入れ 8 0 ℃ 4 時間加熱する。これを 0.1 N 塩酸を含んだエタノール水溶液で洗浄する。

この粉末 100gを 500ml のナス型フラスコに取り、これにァーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン 50gおよび水 200ml を加えて 2時間室温で設律した後、グラスフィルター (G-4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

<u>実施例 1.8.1</u> 実施例 1.8 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 8 を 200 m & のナス型フラ スコに取り、これに 0.5 規定硫酸 100 m & を加え て油浴中で2時間 100℃で加熱した後、グラスフィルター (G-4) を用いて減過し、水洗後、脱気乾燥を行い水酸基で表面修飾した粉体を得た。

以下余白

試料	保持時間 (分)	理論段數
ベンゼン	3. 2	6200
ナフタレン	3. 5	6100
アントラセン	4. 0	6200
2 . 3 - ベンツアントラセン	4. 5	6300

実施例 1.8.2 実施例 1.8で得られたスペーサー基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これに 1 mol / g 亜硫酸ナトリウム水溶液 100 m g を加えて油浴中で 4 時間 8 0 でで加熱した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾初体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6 mおよび長さ25 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡し、充塡カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相として2 M酢酸アンモニウムー酢酸 (pE4.6) を流速1

m & /win で流し、ウラシル、グアニン、アデニンおよびシトシンの標準混合物を注入し、UV検出器を用いて 254nmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

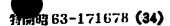
試料	保持時間 (分)	理論段数
ウラシル	6.0	5900
グアニン	9.2	6000
アデニン	15.0	5900
シトシン	18.3	5800

実施例 1.8.3 実施例 1.8 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これにアンモニア水 100 m g を加え て油浴中で 4 時間 8 0 でで加熱した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱 気乾燥を行いアミノ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポ

ンプを用い、内径 4.6 mmおよび長さ 2.5 cmのステンプを用い、内径 4.6 mmおよび長さ 2.5 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充壌 し、充壌カラムを作成した。移動相としてアクリロニトリル/水(75 / 25)を流速 2 m 4 / minで流し、フルクトース、グルコース、サッカロース、マルトースおよびラクトースの標準 混合物を 注入し、RI検出器を用いて検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の適りであった。

试 料	保持時間 (分)	理論段數
フルクトース	3. 0	7000
グルコース	3. 5	4200
サッカロース	4. 9	4300
マルトース	5. 6	4200
ラクトース	6. 4	4000



<u>実施例 1.8.4</u> 実施例 1.8 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200mg のナス型フラ スコに取り、これにジエチルアミン 100ml を加 えて油浴中で4時間55℃で加熱還流した後、グ ラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、さら にアセトン 500mg で洗浄し、脱気乾燥を行いジ エチルアミンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポ ンプを用い、内径4.6mおよび長さ25㎝のステ ンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡 し、充塡カラムを作成した。本カラムを高速液体 クロマトグラフィーに接続した。移動相として 0.1 Mリン酸ーナトリウム-リン酸ニナトリウム ノアセトニトリル (80/20) を流速 1 mℓ/min で流し、システィジンーリン酸、グアノシンーリ ン酸およびアデノシンーリン酸の標準混合物を注 入し、UV検出器を用いて 254nmで検出し、クロ マトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時 間と理論段数は以下の通りであった。

で流し、エストロン、エストラディオール、ヒド ロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準混合物 を注入し、UV検出器を用いて 254mmで検出し、 クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保 持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間(分)	理論段數
エストロン	3. 9	6900
エストラディオール	4. 4	6800
ヒドロコルチゾン	8. 0	7100
デキサメタゾン	9. 2	6800

<u>実施例 1.8.6</u> 実施例 1.8 で得られたスペーサー 悲付加シリカゲル50gを 200mst のナス型フラ スコに取り、これにモノグリセリン 100mst およ び四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 gを加えて油浴中で 4 時間 100℃で加熱還流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて瀘過し、水洗後、脱気乾燥を 行いモノグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

試 料	保持時間 (分)	理論段数
システィジン 1リン酸	3.2	4800
グアノシン 1リン酸	6.5	4900
アデノシン 1リン酸	10.0	5000

<u>実施例 1.8.5</u> 実施例 1.8 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル50gを 200mg のナス型フラ スコに取り、これに 0.5 mol / 4 シアン化水素水 溶液 150m & を加えて油浴中で 4 時間 100℃で加 熱還流した後、グラスフィルター(G-4)を用 いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いシアノ基で 表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポ ンプを用い、内径4.6 mおよび長さ25cmのステ ンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡 し、充塡カラムを作成した。本カラムを高速液体 クロマトグラフィーに接続した。移動相としてエ タノール/ヘキサン (10/90) を流速 2 m ℓ / min

この得られた麦面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

<u>実施例 1.8.7</u> 実施例 1.8 で得られたスペーサー 基付加シリカゲル50gを 200m!のナス型フラ スコに取り、これにジグリセリン 100mg および 四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 gを加えて油浴中で 4 時 間 100℃で加熱還波した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を

行いジグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい観水性を 示した.

<u>実施例1.8.1.1</u> 実施例1.8.1で得られた表面修 節粉体50gを 200ml のナス型フラスコに取り、 これに1.5 mol /&過ヨウ酸ナトリウム水溶液 100ml (pH8.5) および過マンガン酸カリウム 1.5 g を加えて油浴中で 2 時間 100℃で加熱した 後、ゲラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、 水洗後、脱気乾燥を行いカルポキシ基で表面修飾 した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポ

ンプを用い、内径 4.6 mmおよび長さ 2 5 caのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡し、充壌カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相として0.025%リン酸ー 5 0 m Mリン酸ーカリウムを流速1 m 8 /min で流し、ノルエピネフリン、エピネフリンおよびドーパミンの標準混合物を注入し、UV検出器を用いて 254nmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

武料	保持時間 (分)	理論段數
ノルエピネフリン	5. 1	4000
エピネフリン	6. 0	4200
ドーパミン	9. 9	4100

実施例 1.8.2.1 実施例 1.8.2 で得られた表面修 節粉体 5 0 g を 200 m & のナス型フラスコに取り、 これに 0.1 N 塩酸 100 m & を加えて油浴中で 2 時 間 100℃で加熱選流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を 行いスルフォン酸で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとボンプを用い、内径 4.6 mm および長さ5 cm のステンレステール製カラムに平衡スラリー法で充城した。本カラムを作成した。本カラムを高速をクロンをリチウム殺衝液および反応試薬としてニンにはリナウム殺衝流および反応試薬としてこれで、は東京といるでは、アスペギン、尿素およびアスペギン酸の標準混合物を注入し、VIS検出器を用いて 570cm で検出し、クロマトグラムを得た。この結果、キャクの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

战 料	保持時間 (分)	理論段數
ホスホセリン	4.0	5000
- 泉 - 衆	8.3	4900
アスパラギン酸	12.1	5200

実施例1.8.3.1 実施例1.8.3で得られた表面修飾材体10gを100mgのナス型フラスコに取り、これにリン酸緩衝液(pH3.0)50mgによく分散させ、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジミド塩酸塩1gおよびリパーゼ1gを加えて、室温で24時間放置した後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、さらに水500mgで洗浄し、脱気乾燥を行いリパーゼ結合シリカゲルを得た。

実施例 1.8.4.1 実施例 1.8.4 で得られた表面修飾粉体 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これにヨウ化エチル 100 m g を加えて窒素ガス 100 m g / min を流しながら油浴中で 2 時間 8 0 でで加熱環境した後、グラスフィルター (G - 4)を用いて減過し、さらにアセトン 500 m g で洗浄し、脱気乾燥を行い四級アンモニウム塩で表面修飾した粉体を得た。

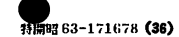
この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径 4.6 m および長さ25 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡

し、充填カラムを作成した。本カラムを高速液体 クロマトグラフィーに接続した。移動相として 1 m M フタル酸 (pH 3.4) を流速 1.5 m ℓ / min で 流し、酢酸、乳酸、コハク酸およびギ酸の標準混 合物を注入し、B C 検出器を用いて検出し、クロ マトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間(分)	理論段数
酢 酸	1. 3	5000
乳酸	3. 6	5100
コハク酸	4. 6	4900
ギ 酸	5. 7	5000

実施例 1.9 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆シリカゲル 100g およびアンモニア水をデシケーターに入れ 8 0 で 4 時間加熱する。これを 0.1 N 塩酸を含んだエタノール水溶液で洗浄する。

この粉末 100gを 500m& のナス型フラスコに



取り、これに 3 - シアノプロピルジメチルクロロシラン 3 0 g およびトルエン 300mg を加えて油浴中で 6 時間 110でで加熱湿流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、さらにアセトン1000mg で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.9.1. 実施例 1.9 で得られた表面修飾粉体 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これに 1.5 mol / g 過ヨウ酸ナトリウム水溶液 100 m g (pH 8.5) および過マンガン酸カリウム 1.5 gを加えて油浴中で 2 時間 100 でで加熱した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いカルボキシ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとボンプを用い、内径 4.6 mm および長さ25 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡し、充塡カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相として0.025%リン酸-50 m M リン酸ーカリウムを流

速 1 m & /min で流し、ノルエピネフリン、エピネフリンおよびドーパミンの標準混合物を注入し、UV検出器を用いて 254nmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

武科	保持時間 (分)	理論段数
ノルエピネフリン	5.2	4400
エピネフリン	6.1	4600
ドーパミン	10.2	4500

実施例 1.10 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆 シリカゲル 100g およびアンモニア水をデンケー ターに入れ80で4時間加熱する。これを0.1 N 塩酸を含んだエタノール水溶液で洗浄する。

この粉末 100gを 500ml のナス型フラスコに 取り、これにアミノプロピルトリメトキシシラン 3 0gおよび水 200ml を加えて2時間室温で投 拌した後、グラスフィルター (G-4) を用いて

濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.10.1 実施例 1.10で得られた表面修飾粉体 1 0 gを 100 m l のナス型フラスコに取り、これにリン酸製街液(pl 3.0) 5 0 m l によく分散させ、1 - エチル-3 - (3 - ジメチルアミノブロビル)カルボジミド塩酸塩 1 g およびリバーゼ1 g を加えて、室温で 2 4 時間放置した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、さらに水 500 m l で洗浄し、脱気乾燥を行いリパーゼ結合シリカゲルを得た。

実施例 1.11 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆 シリカゲル 100g およびアンモニア水をデシケー ターに入れ 8 0 で 4 時間加熱する。これを 0.1 N 塩酸を含んだエタノール水溶液で洗浄する。

この粉末 100gを 500m & のナス型フラスコに 取り、これにァークロロプロピルトリメトキシシ ラン30gおよび水 200m & を加えて 2時間室温 で撹拌した後、グラスフィルター (G-4) を用 いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスペーサー 基付加シリカゲルを得た。

実施例 1.11.1 実施例 1.11で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これに塩化窒素 5 0 m g、ジクロルエタン 100 m g および塩化アルミニウム 1 g を加えて 1 時間 - 1 0 でで反応させた後、グラスフィルター (G-4) を用いて減過し、さらにアセトン 500 m g で洗浄し、脱気乾燥を行いアミノ基で表面保飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとボンプを用い、内径4.6 mmおよび長さ25cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法ので充強した。本カラムを作成した。本カラムを高として充強した。移動相として接続した。移動相としてがラフィーに接続した。移動相とと一つに接続した。で流って、フルクトース、グルコースの優準では、マルトースおよびラクトースの優準の日本とで、R I 検出器を用いて検出し、クロ間と理論段数は以下の通りであった。



	保持時間 (分)	理論段数
フルクトース	2. 9	7100
グルコース	3. 6	5000
サッカロース	4. 8	4900
マルトース	5. 6	4900
ラクトース	6. 4	5100

実施例 1.11.2 実施例 1.11で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200m & のナス型フラスコに取り、これに 1 mol / & 亜硫酸ナトリウム 100m & を加えて 5 時間 100℃で加熱環流した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾物体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6mmおよび長さ25cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡し、充填カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相として

この得られた表面修飾物体3gをパッカーとボンプを用い、内径 4.6 m および長さ5 cm のステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充域した。本カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラスの拡張としてニンドリン試薬をそれで、尿素およびアスパギン酸の標準混合物を注入し、VIS検出器を用いて 570mmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

武 料	保持時間(分)	理論段數
ホスホセリン	4.2	5000
尿 素	8.3	4800
アスパラギン酸	12.0	4900

<u>実施例 1.11.3</u> 実施例 1.11で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200m & のナス型フラ 2 M酢酸アンモニウム-酢酸 (p84.6) を渡速1 m& /min で渡し、ウラシル、グアニン、アデニンおよびシトシンの標準混合物を注入し、UV検出器を用いて 254nmで検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

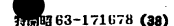
战 料	保持時間 (分)	理論段數
ウラシル	6.1	4900
グアニン	9.4	5100
アデニン	15.0	5000
シトシン	18.3	5000

実施例 1.11.2.1 実施例 1.11.2で得られた表面修 節粉体 5 0 g を 200 m & のナス型フラスコに取り、 これに 0.1 N 塩酸 100 m & を加えて油浴中で 2 時間 100 でで加熱還流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を 行いスルフォン基で表面修飾した粉体を得た。

スコに取り、これに $1 \mod \angle \ell$ シアン化水素水溶液 $100 \mod \ell$ を加えて 6 時間 $100 \mod \ell$ を用いて濾過した後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いシアノ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径 4.6 mmおよび長さ25 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充壌し、充壌カラムを作成した。移動相として変液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてエタノール/ヘキサン(10/90)を流速2 mg/minで流し、エストラディオール、ヒドロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準出し、ロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

以下余白



以 料	保持時間 (分)	理論殷數
エストロン	3. 8	6500
エストラディオール	4. 1	6600
ヒドロコルチゾン	7. 5	6400
デキサメタゾン	8. 3	6300

実施例 1.12 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆シリカゲル 100g およびアンモニア水をデシケーターに入れ 8 0 ℃ 4 時間加熱する。これを 0.1 N 塩酸を含んだエタノール水溶液で洗浄する。

この粉末 100gを 500mを のナス型フラスコに 取り、これに (N、N-ジェチル-3-アミノブロピル) トリメトキシシラン 3 0gおよび水 200mを を加えて 2時間室温で撹拌した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。実施例 1.12.1 実施例 1.12で得られた表面修飾粉体 5 0gを 200mを のナス型フラスコに取り、これにヨウ化エチル 100mを を加えて窒素ガス 100 ms / min を彼しながら油浴中で 2 時間 8 0 ℃で加熱還流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、さらにアセトン 500 ms で洗浄し、脱気乾燥を行い四級アンモニウム塩で表面修飾した粉体を得た。

以下余白

試 料	保持時間(分)	理論段数
赤酸	1. 5	5000
乳酸	3. 8	5000
コハク酸	4. 6	4900
羊酸	6. 0	5000

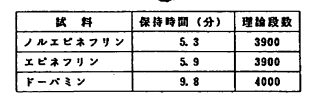
<u>実施例 1.13</u> 実施例 1 のシリコーンポリマー被覆 シリカゲル 100 g およびアンモニア水をデシケー ターに入れ 8 0 で 4 時間加熱する。これを 0.1 N 塩酸を含んだエタノール水溶液で洗浄する。

この粉末 100gを 500m & のナス型フラスコに 取り、これにフェネチルトリメトキシシラン30gおよび水 200m & を加えて2時間室温で撹拌した後、グラスフィルター (G-4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

<u>実施例 1.13.1</u> 実施例 1.13で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200m g のナス型フラ スコに取り、これにカリウム - t - ブトキシド 0.5 g およびペンタン 100m & を加え、さらに二酸化炭素を流速 5 0 m & / min で流しながら室温で 5 時間反応した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて滤過し、さらにアセトン 500m & で洗浄し、脱気乾燥を行いカルボキシ基で表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾物体38をパッカーとポンプを用い、内径4.6 mmおよび長さ25cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で液体した。本カラムを作成した。移動相として、クロマトグラフィーに接続した。移動相として、0.025 %リン酸ー50mMリン酸ーカリウムを流速1 m ℓ / min で流し、ノエルピネフリン、エピネフリンおよびドーパミンの標準混合物を注とし、リン検出器を用いて 254nmで検出し、クロマにはひいて 254nmで検出し、クロマには登録は以下の通りであった。

以下氽白



変施例 1.13.1.1 実施例 1.13.1で得られた表面値 節粉体 5 0 gを 200 m & のナス型フラスコに取り、 これにジイソプチル水素化アルミニウム 3.0 g おおよびジオキサン 100 m & を加え 6 時間 0 でで反応 させた後、グラスマィルター(G − 4)を用いて 適過と行った。十分乾燥したの粉体 5 0 g を 200 m & のナス型フラスコに取り、これにトル エン 100 m & およびコウ素 0.5 g を加え、さらに アンモニアガスを渡途 200 m & ノ■in で流しなか らにて 200 m & グラスマイルター (G − 4)を用いて譲過し、さらにアセトン 500 m & で洗浄し、脱気乾燥を行いシアノ基で表面修 飾した粉体を得た。 この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6 maおよび長さ25 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充塡した。本カラムを育速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてエタノール/ヘキサン(10/90)を波速2 mg/linで流し、エストロン、エストラディオール、とドロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準出し、ロコルチゾンおよびデキサメタゾンの標準出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間 (分)	理論段數
エストロン	4. 0	6500
エストラディオール	4. 6	6600
ヒドロコルチゾン	7. 8	6700
デキサメタゾン	9. 1	6400

実施例 1.13.2 実施例 1.13で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m & のナス型フラスコに取り、これに適硝酸 5 0 m & および濃硫酸 5 0 m & および濃値で反応させた後、グラスフィルター(G - 4)を用いて減過し、水洗後、脱気 電器 5 0 m & および鉄粉 0.5 gを加えている。 十分乾燥した後、グラスコに取り、これに濃塩酸 5 0 m & および鉄粉 0.5 gを加えてお浴中で 6 時間 100でで加熱湿液した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて滤過し、水洗後、脱気 乾燥を行いアミノ基で表面修飾した粉体を得た。

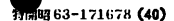
この得られた表面修飾粉体3gをパッカーとポンプを用い、内径4.6 mmおよび長さ25 cmのステンレススチール製カラムに平衡スラリー法で充電し、充電カラムを作成した。本カラムを高速液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてアセトニトリル/水(75/25)を流速2 mg / minで渡し、フルクトース、グルコース、サッカロース、マルトースおよびラクトースの標準混合物を注入し、RI検出器を用いて検出し、クロマトグ

ラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理 論段数は以下の通りであった。

武 料	保持時間 (分)	理論段数
フルクトース	3. 0	6900
グルコース	3. 8	4800
サッカロース	4. 6	4700
マルトース	5. 2	4800
ラクトース	6. I	4800

実施例 1.13.3 実施例 1.13で得られたスペーサー 基付加シリカゲル 5 0 gを 200 m g のナス型フラ スコに取り、これに 5 %発煙値酸 100 m g を加え 油浴中で 4 時間 100 でで加熱速流した後、グラス フィルター (G - 4) を用いて濾過し、水洗後、 脱気乾燥を行いスルフォン基で表面修飾した粉体 を得た。

この得られた表面修飾粉体 3 g をパッカーとポンプを用い、内径 4.6 m および長さ 5 cm のステン



レススチール製カラムに平衡スラリー法で充域し、 充域カラムを作成した。本カラムを選液体クロマトグラフィーに接続した。移動相としてニンドリチウム投衝液および反応試薬としてニンにリン試薬をそれぞれ流速 0.5 m & /min で流し、ホスホセリン、尿素およびアスパラギン酸の標準混合物を注入し、VIS検出器を用いて 570nmで 検出し、クロマトグラムを得た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数は以下の通りであった。

試 料	保持時間(分)	理論段数	
ホスホセリン	4.1	4900	
尿 素	8.2	4700	
アスパラギン酸	12.0	4900	

 グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体3gをパックでは ンプを用い、内径4.6 mmおよび長さ25 cm の充地 ンレススチール製カラムに平衡スラリーを高速を し、充填カラムを作成した。本カラムを高速を クロマトグラフィーに接続した。移動相とを逸速で 2 M 静酸アンモニウムー酢酸(pH 4.6)を逸アン m & /min で流し、カラシル、グアニン、1 ンおよびシトシンの様準混合物を注入し、リンおよびシトシンの様準混合物を注入してりた。 出器を用いて 254 nmで検出し、クロマトグラム段 特た。この結果、各ピークの保持時間と理論段数 は以下の通りであった。

以下氽白

試 料	保持時間 (分)	理論段數
ウラシル	6.0	4600
グアニン	9.0	4700
アデニン	14.2	4500
シトシン	17.1	4500

r - 酸化鉄を混合機拌する操作を10時間繰り返した。その後、窒素ガスを系に導入して常圧に戻し、処理粉体10.3kgを採り出した。この処理粉体は、未処理のコパルト-r-酸化鉄に見られる親水性が全くなく著しい疎水性を示し、そしてリナロール分解能は消失していた。

実施例 2.1 実施例 2 のシリコーンボリマー被覆コバルトー 7 一酸化鉄 100 g を 500 m g のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸10 m c ではルアリンジルエーテル 100 m g をおよびイソプロピルアルコール 100 m g を加えて油浴中で 6 時間 8 0 でで加熱選流した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000 m g で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加コバルトー 7 一酸化鉄を得た。

実施例 2.1.1 実施例 2.1で得られたスペーサー 基付加コパルトー r 一酸化鉄 5 0 g を 200 m g の ナス型フラスコに取り、これにアンモニア水 100 m g を加えて油浴中で 4 時間 8 0 でで加熱した後、 グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、水 洗後、脱気乾燥を行いアミノ基で表面修飾した粉体を得た。.

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

実施例 2.1.2 実施例 2.1 で得られたスペーサー 基付加コバルトー 7 一酸化鉄 5 0 g を 200 m g の ナス型フラスコに取り、これに 0.5 mol ノ g シア ン化水素水溶液 100 m g を加えて油浴中で 4 時間 100 でで加熱湿液した後、グラスフィルター (G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン 500 m g で洗浄し、脱気乾燥を行いシアノ基で表面修飾した粉体を得た。

実施例3 容積 100 & の援動型反応槽(ステンレススチール製、保温ジャケット付き)中に二酸化チタン5 はを入れた。その反応槽、およびそれに直結した容積 1 0 & の処理液供給タンク(ステンレススチール製、保温ジャケット付き)の温度は、9 0 でに加熱した熱媒体を循環ポンプで熱媒体加熱槽から各保温ジャケットに供給して9 0 でとする。処理タンクにテトラメチルテトラハイドロジ

ェンシクロテトラシロキサン 500gを加え、処理 液保給タンクに窒素ガスを2g/min 供給して、 処理液をパブリングさせた。なお、反応格には凝 総器が取り付けてあり、窒素ガスがそこから放出 され、未反応の処理剤が回収できるようには いる。また、反応格は10分間隔で1分間回転さ せ、反応格内で二酸化チタンを混合する操作と 10時間繰り返し、処理粉体5.2㎏を採り出した。 この処理粉件は著しい疎水性を示し、リナロール 分解館は消失していた。

実施例3.1 実施例3のシリコーンボリマー被理 二酸化チタン 100gを 500ml のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸10mc、アリルグリシジルエーテル 100ml およびイソプロピルアルコール 100ml を加えて油浴中で6時間80でで加熱運流した後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000ml で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加二酸化チタンを得た。

実施例3.1.1 実施例3.1で得られたスペーサー基付加二酸化チタン50gを200mをのナス型フラスコに取り、これに1mol/を亜硫酸ナトリウム水溶液100mをを加えて油浴中で4時間80でで加熱した後、グラスフィルター(G-4)を用いて減過し、水洗後、脱気乾燥を行いスルフォン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾初体は、著しい親水性を示した。

実施例3.1.2 実施例3.1で得られたスペーサー基付加二酸化チタン50gを200mgのナス型フラスコに取り、これにモノグリセリン100mgおよび四フッ化ホウ素亜鉛0.1gを加えて抽浴中で4時間100℃で加熱選渡した後、グラスフィルター(G-4)を用いて譲過し、水洗後、脱気乾燥を行いモノグリセリンで表面修飾した粉体を得た。この得られた表面修飾粉体は、著しい観水性を示した。

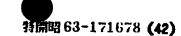
<u>実施例3.1.3</u> 実施例3.1で得られたスペーサー 基付加二酸化チタン50gを 200mg のナス型フ ラスコに取り、これにジグリセリン 100mg および四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 g を加えて油浴中で 4時間 100℃で加熱湿淀した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いジグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい観水性を 示した。

実施例3.1.4 実施例3.1.3で得られた表面修飾 粉体と同様の方法を用いて酸化鉄、酸化亜鉛およびカオリンを得た。この3種の表面修飾粉体を用 いて下記に示すカラミンローションを製造した。

(1)	グリセリン	4. 0 %
(2)	麦面修飾酸化鉄	0.15%
(3)	表面修飾酸化亜鉛	0. 5 %
(4)	表面修飾カオリン	1. 0 %
(5)	カンファー	0.15%
(6)	エタノール	14.0 %
(7)	香料	適量
(8)	稍製水	80. 2 %

(1)、(6) および(7) を入れて溶解した後、予



め(5) を溶解した(8) に (2)~(4) と共に加えて よくかきまぜ材末を温潤分散させてカラミンロー ションを得た。

実施例3.2 実施例3のシリコーンポリマー被覆 二酸化チタン 100gを 500ml ナス型フラスコに取り、これに触媒としてトリプチルアミン・塩化白金酸塩10m、pービニルアニリン50gおよびトルエン 100ml を加えて油浴中で4時間 110でで加熱遠流した後、グラスフィルター(G-4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000ml で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加二酸化チタンを得た。

実施例 3.23 実施例 3.2 で得られたスペーサー基付加二酸化チタン 5.0 g を、 濃塩酸 1.0 m 2 と 水 100 m 2 の溶液の中に分散し 5 でに冷却した。これに、亜硝酸ナトリウム 2.0 g を 水 2.0 m 2 に溶解した溶液を加えてた。他方において、 200 m 2 ビーカーに 1.0 % 水酸化ナトリウム溶液 6.0 m 2 を入れ、 2 の 2 を加え溶解させ、 3 でに冷却した。上記 3 でに冷却した 3 の 4 に 4 の 4 で 4 の 4 の 4 で 4 の 4 の 4 で 4 の 4 の 4 で 4 の 4 の 4 で 4 の 4 の 4 で 4 の

フトール溶液中に、前記ジアゾニウム塩をかきませながら、きわめてゆっくりと添加すると赤色の粉体が得られた。これをグラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、さらに水 500mg、次いでアセトン 200mg で洗浄し、脱気乾燥を行い、赤色色素を結合した二酸化チタンを得た。

実施例4 雲母 500g およびテトラメチルテトラハイドロジェンシクロテトラシロキサン 100gを別々の容器に入れてガス滅菌器カポカライザーCL-30B (Fuji Electric Co. Ltd.) 中に装入し、アスピレーターにより内側の圧力を 100mHgまで波圧し、温度を30℃に保った。

6 時間後に空気を入れて常圧に戻した後、数回 排気し、処理粉体 545gを得た。この処理粉体は 著しい疎水性を示しリナロール分解能は消失して いた。

実施例 4.1 実施例 4 のシリコーンポリマー被復 雲母 100gを 500mg のナス型フラスコに取り、 これに触媒として塩化白金酸 1 0 mg、アリルグリ シジルエーテル 100mg およびイソプロピルアル

コール 100m & を加えて油浴中で 6 時間 8 0 でで加熱運流した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて減過し、さらにアセトン1000m & で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加雲母を得た。実施例 4.1.1 実施例 4.1 で得られたスペーサー基付加雲母 5 0 gを 200m & のナス型フラスコに取り、これにモノグリセリン 100m & および四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 gを加えて油浴中で 4 時間100でで加熱運流した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて滤過し、水洗後、脱気乾燥を行いモノグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

実施例 4.1.2 実施例 4.1 で得られたスペーサー 基付加雲母 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに 取り、これにジグリセリン 100 m g および四フッ 化ホウ素亜鉛 0.1 g を加えて油浴中で 4 時間 100 でで加熱遠遠した後、グラスフィルター (G - 4)を用いて濾過士、水洗後、脱気乾燥を行いジグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

<u>実施例5</u> 容積 100 Lの回転式ダブルコーン型反 応槽(ステンレススチール製、保温ジャケット付 き)中に雲母チタン10㎏を入れた。その反応槽、 およびそれに直結した容積108の処理液供給タ ンク(ステンレススチール製、保温ジャケット付 き) の温度は、90℃に加熱した熱媒体を循環状 ンプで熱媒体加熱槽から各保温ジャケットに供給 して90℃とする。処理タンクにテトラメチルテ トラハイドロジェンシクロテトラシロキサン 5 ㎏ を加え、処理液供給タンクに窒素ガスを2 4 /min 供給して、処理液をパブリングさせた。なお、反 応槽には凝縮器が取り付けてあり、窒素ガスがそ こから放出され、未反応の処理剤が回収できるよ うになっている。また、反応槽は10分間隔で1 分間回転させ、反応権内で雲母チタンを混合する 操作を10時間繰り返し、処理粉体10.2㎏を探り 出した。この処理粉体は著しい疎水性を示し、リ ナロール分解能は消失していた。



実施例 5.1 実施例 5 のシリコーンボリマー被履 気母チタン 100gを 500m & のナス型フラスコに 取り、これに触媒として塩化白金酸 1 0 m 、アリ ルグリシジルエーテル 100m & およびイソプロピ ルアルコール 100m & を加えて袖浴中で 6 時間 8 0 でで加熱還流した後、グラスフィルター (G ー 4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000m & で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加雲母 チタンを得た。

実施例 5.1.1 実施例 5.1 で得られたスペーサー基付加雲母チタン 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これにモノグリセリン 150 m g および四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 gを加えて油浴中で 4 時間 100 でで加熱速流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行いモノグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

<u>実施例 5.1.2</u> 実施例 5.1 で得られたスペーサー 基付加雲母チタン 5 0 g を 200 m ℓ のナス型フラ スコに取り、これにジグリセリン 100m & および 四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 g を加えて油浴中で 4 時 間 100 でで加熱温流した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を 行いジグリセリンで裏面催動した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい観水性を 示した。

実施例 6 カーボン 500g およびテトラメチルテトラハイドロジェンシクロテトラシロキサン 100 gを別々の容器に入れてガス滅菌器カポカライザーCL-30B (Fuji Blectric Co. Ltd.) 中に装入し、アスピレーターにより内側の圧力を 100 malls まで減圧し、温度を30℃に保った。

6 時間後に空気を入れて常圧に戻した後、数回 排気し、処理粉体 555gを得た。この処理粉体は 著しい疎水性を示しリナロール分解能は消失して いた。

<u>実施例 6.1</u> このシリコーンポリマー被覆カーボン 100gを 500mg のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸 1.0 mg、アリルグリシ

ジルエマテル 100m & およびイソプロピルアルコール 100m & を加えて油浴中で 6 時間 8 0 でで加熱選流した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000m & で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加カーボンを得た。実施例 6.1 で得られたスペーサー基付加カーボン 5 0 gを 200m & のナス型フラスコに取り、これにモノグリセリン 100m & および四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 gを加えて油浴中で 4 時間 100でで加熱運流した後、グラスフィルター

(G-4)を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を 行いモノグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

実施例 6.1.2 実施例 6.1 で得られたスペーサー基付加カーボン 5 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これにジグリセリン 100 m g および四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 g を加えて油浴中で 4 時間100でで加熱還流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、水洗後、脱気乾燥を行い

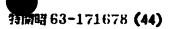
ジグリセリンで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を示した。

実施例 7

青色 404号 200gをジクロルメタン 800m & に分散、ハイドロジェンメチルポリシロキサン(分子量約3000)6gを加えて50℃で2時間加熱湿液した後、100℃でジクロルメタンを留去した。 実施例7.1 実施例7のシリコーンポリマー被覆青色 404号 200gを 500m & のナス型フラスコに取り、これに触媒として塩化白金酸 10 ~ 、 アリルグリシジルエーテル 100m & およびイソプロルアルコール 100m & を加えて油浴中で6時間80℃で加熱運流した後、グラスフィルター(Gー4)を用いて減過し、さらにアセトン1000m & で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加青色404号を得た。

<u>実施例 7.1.1</u> 実施例 7.1 で得られたスペーサー 基付加青色 404号 5 0 gを 200 m ℓ のナス型フラ スコに取り、これにジグリセリン 100 m ℓ および



四フッ化ホウ素亜鉛 0.1 g を加えて油浴中で 4 時間 100 でで加熱還流した後、グラスフィルター (C-4) を用いて濾過し、さらにエタノール 500 m & で洗浄し、脱気乾燥を行い表面修飾粉体を得た。

この得られた表面修飾物体は、著しい観水性を 示した。

実施例8

黄色酸化鉄 200gを遊屋型ボールミルに入れ5 分間混合摩砕後、ハイドロジェンメチルポリシロキサン (分子量6000) 10gを加えてさらに混合 摩砕を3時間行った。

実施例 8.1 実施例 8 のシリコーンポリマー被理 責色酸化鉄 200 g を 500 m g のナス型フラスコに 取り、これに触媒として塩化白金酸 1 0 m 、アリ ルグリシジルエーテル 100 m g およびイソプロピ ルアルコール 100 m g を加えて油谷中で 6 時間 8 0 でで加熱速流した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、さらにアセトン1000 m g で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加費色

り、これに触媒として塩化白金酸 1 0 mm、アリルグリシジルエーテル 100 mm & およびイソプロビルアルコール 100 mm & を加えて油浴中で 6 時間 8 0 でで加熱選流した後、グラスフィルター (G - 4)を用いて濾過し、さらにアセトン1000 mm & で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加メタル鉄を得た。

実施例 9.1.1 実施例 9.1 で得られたスペーサー 基付加メタル鉄 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これにアンモニア水 100 m g を加えて油浴中で 4 時間 8 0 でで加熱した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、さらにアセトン 500 m g で洗浄し、脱気乾燥を行い表面修飾粉体を得た。

この得られた**麥面修飾材体は、著しい親**水性を 示した。

実施例 9.2 実施例 9 のシリコーンポリマー被覆 メタル鉄 100 8 を 500 m ℓ のナス型フラスコに取 り、これに触媒として塩化白金酸 1.0 m ℓ 3 - ク ロロプロピルジメチルピニルシラン 100 m ℓ およ 酸化鉄を得た。

実施例 8.1.1 実施例 8.1 で得られたスペーサー 基付加質色酸化鉄 5.0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これに 1 mol / g 亜硫酸ナトリウム水溶液 100 m g を加えて油浴中で 4 時間 8.0 でで加熱した後、グラスフィルター (G - 4) を用いて濾過し、さらにアセトン 500 m g で洗浄し、脱気乾燥を行い表面修飾粉体を得た。

この得られた裏面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

実施例9

メタル鉄粉末 100gとテトラヒドロテトラメチルシクロテトラシロキサン50gとを別々の容器に入れ80ででデシケーターにて放置した。72時間後にメタル鉄を取り出し重量を測定したところ 106gの処理黄色酸化鉄が得られ、さらに50での乾燥器に24時間放置したところ 103gの処理メタル鉄が得られた。

<u>実施例 9.1</u> 実施例 9 のシリコーンポリマー被覆 メタル鉄 100 g を 500 m g のナス型フラスコに取

びイソプロピルアルコール 100mg を加えて油浴中で 6 時間 8 0 ℃で加熱還流した後、グラスフィルター (G-4) を用いて濾過し、さらにアセトン1000mg で洗浄し、脱気乾燥を行いスペーサー基付加メタル鉄を得た。

実施例 9.2 1 実施例 9.2 で得られたスペーサー 基付加メタル鉄 5 0 g を 200 m g のナス型フラスコに取り、これに 1 mol / g 亜硫酸ナトリウム 100 m g を加えて 5 時間 100 でで加熱湿淀した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて濾過し、さらに水 500 m g 次いでアセトン 500 m g で洗浄し、脱気乾燥を行いスルホン酸ナトリウムで表面修飾した粉体を得た。

この得られた表面修飾粉体は、著しい親水性を 示した。

実施例10

コーディエライト (2MgO・2A B ±0 m · 5Si0 m) 質 セラミックスのモノリス担体 1 0 g とテトラメチ ルシクロテトラシロキサン 1 0 g とをデシケータ ー中に入れ、60℃で3日間放躍した。その後モ



ノリス担体を取出し、80℃で6時間乾燥させ 10.2gの処理モノリス担体を得た。

実施例 1 0.1

実施例 1 0 のシリコーンポリマー被覆モノリス 担体 1 0 g を 500m g のナス型フラスコに取り、 これに触媒として塩化白金酸 1 0 m c、アリルアル コール 1 0 m g およびイソプロピルアルコール 100m g を加えて油浴中で 4 時間 8 0 でで加熱選 遠した後、グラスフィルター(G - 4)を用いて 濾過し、さらにアセトンで洗浄し、脱気乾燥を行 いスペーサー基付加シリカゲルを得た。

実施例 1 0.1.1 実施例 1 0.1 で得られたスペーサー基付加モノリス担体 1 0 gを 200 m g のナス型フラスコに取り、これに 1.5 mol / g 過ヨウ酸ナトリウム水溶液 5 0 m g (pH 8.5) および過マンガン酸カリウム 0.3 gを加えて油浴中で 2 時間 100 でで加熱した後、アセトンで洗浄し、脱気乾燥を行いカルボキシル基で表面修飾したモノリス担体を得た。

識別記号

実施例 1 0.1.1.1

実施例 1 0.1.1で得られたカルボキシル基で表面修飾したモノリス担体 1 0 g を抗B型肝炎ヒト免疫グロブリンの1重量 %リン酸級衝液(1/10M.pH 8.0)200m & に浸漉した。その後 N ーヒドロキシー 5 ーノルボルネルー 2 , 3 ージカルボキシイミド 500m を加え 2 4時間反応を行い生理食塩水にてよく洗浄した。こうして抗B型肝炎抗体固定化モノリス担体を得た。

特許出職人

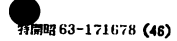
株式会社 費 生 **堂** 特許出題代理人

弁理士	青	木		朗
弁理士	西	盆	和	Ż
弁理士	石	Ħ		敬
弁理士	ā	田	蹇	_
弁理士	ų		昭	Ż
弁理士	西	扣	雅	也

第1頁の続き Gilnt Cl.4

_	•	-		_				
A	61 F	< 4	17/00		3 3 4		B-6742-4C D-6742-4C	
					3 4 8		B - 6742 - 4C D - 6742 - 4C	
В	01	, ,	20/26				6939—4G	
	01 v	, ·	7/24		302		Y-8720-4F	
8		ر ح	27/00		101		6762~4F	
Č	08	3 2	9/06		CAM		0/02 - 41	
C	UO I	`	3/ UO		KCQ		A-6845-4.I	
_	00 /	_	3/12		CME		A-0045-43	
C	09 (•	3/12		PCH		C-6770-4J	
С	09 8	0	7/12		PŠK		6845—4 J	
č	12 1		1/08		FSK		7329—4B	
		N 1	30/48				K-7621-2G	
G	U1 1	٠,	30/40				1 1021 20	
€ 74	88		als	JIE		隆	神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地	株式会社資生堂研
伊発	明	者	小	Ж			作家川家田のの11年の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の	从公共任员王奎州
							究所内	
ω.∞	80	±	-		Æ	亜	神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地	株式会社資生堂研
伊発	明	者	中	田	興	#		林人五任兵王基明
							究所内	
₽ ₩	80	_tz_		345		**	神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地	株式会社資生堂研
伊発	明	者	大	津		裕	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	孙从五江风王至 VI
							究所内	

庁内整理番号



手 統 補 正 48 (方式)

昭和62年 4月10日

特許庁長官 黒 田 明 雄 殿

事件の表示
 昭和62年特許顧第218号

発明の名称
 改質固体材料

補正をする者
 事件との関係 特許出願人

名称 (195) 株式会社 資 生 盒

4. 代 理 人 住所 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目 8 番10号 静光虎ノ門ビル 電話 504-0721 氏名 弁理士 (6579) 青 木 朗 大学 (外 5 名) 空時記

5. 州正命令の日付 昭和 6 2 年 3 月 3 1 日 八辺 (47) 62. 4.10 上研第三日

方式 第

6. 補正の対象

明報書

7. 補正の内容 明細書浄書 (内容に変更なし)

8. 添付書類の目録

タイプ浄古明細書

1 🗃